

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

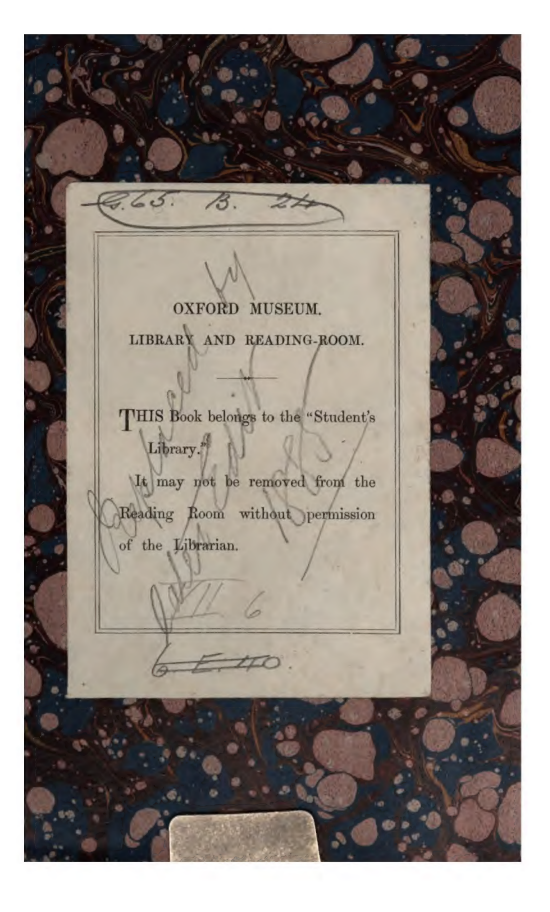
Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

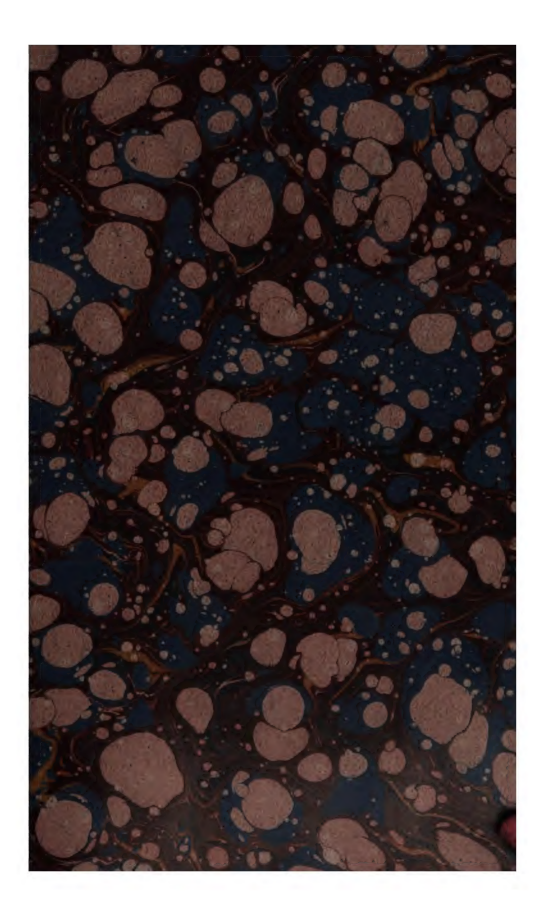
- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com durchsuchen.









d

• :		



d. :





PHYSIKALISCHE KRYSTALLOGRAPHIE.

-

PHYSIKALISCHE

KRYSTALLOGRAPHIE

UND EINLEITUNG

IN DIE

KRYSTALLOGRAPHISCHE KENNTNISS

DER

WICHTIGEREN SUBSTANZEN

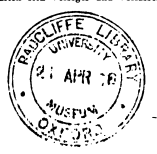
VON

P. GROTH.

MIT 557 HOLZSCHNITTEN IM TEXT, EINER BUNTDRUCK- UND 2 LITHOGRAPHIRTEN TAFELN.

LEIPZIG,
VERLAG VON WILHELM ENGELMANN.
1876.

Das Recht der Uebersetzung in andere moderne Sprachen behalten sich Verleger und Verfasser vor.



Vorwort.

Es ist durch die Forschungen der letzten Jahrzehnte auf dem Gebiete der Krystallographie gelehrt worden, dass das Studium der physikalischen, namentlich der optischen Eigenschaften der Krystalle für die Beschäftigung mit jener Wissenschaft völlig unentbehrlich sei, dass die rein geometrische Untersuchung der Formen eines Krystalls zu falschen Schlüssen über dieselben führen kann, vor welchen selbst der sorgfältigste Beobachter sich zu bewahren nicht im Stande ist. Trotz der Wichtigkeit, welche desshalb die Kenntniss der physikalischen Verhältnisse der Krystalle, der Gesetze ihres Zusammenhanges mit der Krystallform, für Alle besitzt, welche sich mit Krystallographie beschäftigen, also für Chemiker, Mineralogen und Physiker, — existirt doch bisher kein Lehrbuch, welches diesen Gegenstand, unter Abstreifung alles unnöthigen Formelapparates, so behandelte, dass mit dessen Hülfe der Anfänger durch Selbststudium eingehend mit den bezüglichen Thatsachen und deren Zusammenhang bekannt gemacht und in den Stand gesetzt würde, diese Kenntniss bei Bestimmung der Krystallformen praktisch zu verwerthen.

Das vorliegende Werk ist einerseits ein Versuch, diesem Mangel abzuhelfen, soll aber andererseits auch ein Lehrbuch der eigentlichen Krystallographie sein, in welchem diese Wissenschaft nach einer von der bisher üblichen einigermassen abweichenden Methode behandelt wird. Wenn wir von der grossen Zahl von Lehrbüchern der Krystallographie absehen, deren Verfasser keine Rücksicht auf die physikalischen Verhältnisse nehmen, und welche daher, gleichviel, in welchem Jahre sie erschienen sind, als veraltet bezeichnet werden dürfen, so besitzen wir allerdings zwei ausgezeichnete, dem jetzigen Standpunkt der Wissenschs

VI Vorwort.

entsprechende Lehrbücher: die »Krystallographie" von W. H. Miller, übersetzt von Grailich, Wien 1856, und das »Lehrbuch der Krystallographie" von V. v. Lang, Wien 1866. Diese beiden Werke setzen indess die Kenntniss der Krystallphysik grossentheils voraus, und behandeln daher die in Rede stehende Wissenschaft in rein geometrischem Sinne.

Der Verfasser hat sich nun durch seine Vorlesungen über Krystallographie allmälich immer mehr überzeugt, dass das Verständniss derselben ein weit vollkommeneres, in vielen Beziehungen sogar leichteres wird, wenn man die geometrischen Eigenschaften in ihrem Zusammenhange mit den physikalischen behandelt, jene gleichsam aus diesen entwickelt. Eine grosse Zahl der krystallographischen Gesetze, welche in den Lehrbüchern einfach als Erfahrungssätze hingestellt werden, ergeben sich alsdann als nothwendige Consequenzen der physikalischen Eigenschaften, und manche Fragen, welche aus Missverständniss anderer Gesetze noch in neuester Zeit die Objecte gegenstandslosen wissenschaftlichen Streites gewesen sind, lösen sich in einfachster und befriedigendster Weise. Als ein Beispiel dafür mag nur angeführt werden, dass es heutigen Tages noch Schriftsteller in diesem Fache giebt, welche behaupten, dass »die Krystallsysteme nur künstliche Fächer sind, welche die Natur in der Vielseitigkeit der Erscheinungen überspringt«, eine Behauptung, deren Unrichtigkeit Jeder erkennt, der sich nur einigermassen mit der Physik der Krystalle beschäftigt hat.

Die Klärung der Ansichten, welche die Einwirkung der Physik auf die Krystallographie in letzterer hervorgebracht hat, muss ihren Ausdruck auch finden in der Methode, nach welcher diese Wissenschaft gelehrt wird, und darum ist der Verf. der Ueberzeugung, dass nach und nach diejenigen Fachgenossen, welche an höheren Unterrichtsanstalten über Krystallographie besondere Vorlesungen halten, dazu übergehen werden, in diesen den physikalischen Eigenschaften der Krystalle die ihnen gebührende Behandlung zu Theil werden zu lassen. Dass dies gerade in der, von dem Verf. hier ausgeführten, Art und Weise geschehen wird, ist natürlich nicht anzunehmen; in Bezug auf die Methode wird Jeder seinen eigenen Weg gehen; aber durch seine Behandlung des Gegenstandes hofft der Verf. den Beweis zu liefern, dass die Darstellung der Krystallographie im Zusammenhange mit der Krystallphysik ausserordentliche Vortheile vor der rein geometrischen besitze.

Um diesen Zusammenhang nun bei den einzelnen Klassen von Krystallen auseinandersetzen zu können, bedarf es gewisser Vorkenntnisse Vorwort. VII

tiber die physikalischen Eigenschaften der Krystalle im Allgemeinen, und da der Verfasser für die Benutzung seines Werkes zum Selbststudium keine anderen Voraussetzungen zu stellen die Absicht hatte, als sie jeder Abiturient eines Gymnasiums oder einer Realschule zu erfüllen im Stande sein soll, so war die Nothwendigkeit gegeben, mit einem allgemeinen physikalischen Abschnitt zu beginnen.

Die I. Abtheilung, die physikalischen Eigenschaften der Krystalle im Allgemeinen, ohne Rücksicht auf die Form, behandelnd, beginnt mit den mechanischen Eigenschaften derselben, unter denen die Kenntniss der wichtigsten, der Elasticität, gerade in allerneuester Zeit durch Untersuchungen von Neumann, Voigt, Baumgarten (denen sich eine soeben erschienene Arbeit des Verfassers in den Monatsber. d. Berliner Akad. d. Wiss., Augustheft 1875 anreiht) einen gewissen Abschluss erfahren hat. Den grösseren Theil dieser Abtheilung nimmt die Besprechung der optischen Eigenschaften ein, bei der an vielen Stellen der Verfasser den physikalischen Lehrbüchern von Jamin und Wüllner gefolgt ist, während natürlich manche andere, für die krystallographische Praxis wichtige, Verhältnisse eine weit eingehendere Behandlung erforderten, als sie in jenen Werken enthalten ist. Dass nicht für alle optischen Erscheinungen vollständige theoretische Herleitungen gegeben werden konnten, dass z. B. die elliptische Polarisation gar nicht erwähnt wurde, u. s. f., wird nicht auffallen, wenn man sich erinnert, mit welchen Voraussetzungen der Verfasser sich begntigen zu müssen glaubte. Trotzdem ist derselbe der Meinung, dass auch bei einer solchen, nicht ganz strengen Behandlung ein sorgfältiges Studium des hier Gebotenen Jeden in den Stand setzen wird, die optischen Eigenschaften für krystallographische Zwecke in ihrer ganzen Ausdehnung und in richtiger Weise anzuwenden, dass dasselbe also z. B. für Mineralogie und Chemie Studirende vollkommen ausreichen dürfte. Die Auseinandersetzung der thermischen Eigenschaften, namentlich der Ausdehnung durch die Wärme, musste eine ausführliche sein, weil ohne sie gewisse krystallographische Verhältnisse (die Irrationalität ungleichwerthiger Axen) völlig unverständlich ist.

Die II. Abtheilung umfasst nun die eigentliche Krystallographie, beginnend mit deren allgemeinem Grundgesetz, dem der Rationalität der Indices, und der Zonenlehre, Beides in ähnlicher Weise behandelt, wie es V. von Lang a. a. O. gethan hat; diesem Grundgesetz schliesst nun der Verfasser ein zweites an, durch welches er versucht hat, die Gesammt-

heit unserer Kenntniss des Zusammenhanges zwischen der Krystallform und den physikalischen Eigenschaften in einen kurzen Ausdruck zusammenzufassen, und leitet weiterhin von diesem Gesetz alle Einzelheiten jenes Zusammenhanges ab.

Diese Behandlung des Gegenstandes lässt nun auch in voller Klarheit erkennen, dass die Symmetrie es ist, welche an den Krystallen das Wesentliche darstellt, welche ihre Unterschiede bedingt, und durch deren Studium allein wir den Zusammenhang der Formen einzusehen vermögen. Lange hat es gedauert, bis diese Thatsache klar erkannt worden ist, weil es ziemlich frühe gelungen war, in den sogenannten Axen ein Mittel zu finden, die geometrischen Verhältnisse der Krystalle zu entwickeln, und man fälschlicherweise glaubte, in diesen, lediglich als Mittel zum Zweck dienenden, mathematischen Abstractionen nun das Wesen der Sache erkannt zu haben; der Allherrschaft der Axen mussten sich nun die Krystalle bedingungslos unterwerfen, und diesem Umstande verdanken wir Schöpfungen, wie die Speculationen über rechtwinkelige Axen in den beiden letzten Krystallsystemen, über die tetragonale Aufstellung der Feldspathkrystalle, das diklinische System u. a., welche der frische Wind klarer Erkenntniss der physikalischen Verhältnisse wie Wolken davon geweht hat. Dass diese Irrthümer noch immer nicht gänzlich aus der Wissenschaft verbannt sind, hat wohl seinen Grund darin, dass eben gründliche Kenntnisse der Krystallphysik noch nicht die ihnen gebührende Verbreitung besitzen, was vielleicht zum grossen Theil auf den Mangel an Lehrbüchern über diesen Gegenstand als Ursache zurückzuführen sein dürfte.

Sehen wir von jenem Umstande ab, welcher allerdings gerade die fundamentalsten Fragen, den Begriff der Krystallsysteme u. s. f., betrifft, so haben wir in dem Lehrgebäude der Krystallographie, wie es K. F. Naumann mit wahrhaft divinatorischem Geiste aufgestellt hat, ein System, welches, nach Einführung jener jetzt nothwendigen Aenderungen*) der Grundbegriffe, klar und consequent den inneren Zusammenhang der Gesetzmässigkeiten der Krystallformen erkennen lässt, in welchem namentlich die Hemiëdrie eine Behandlung erfährt, die durch alle einschlagenden physikalisch-krystallographischen Untersuchungen als der wahre Ausdruck

^{*)} Hierzu gehören auch einige Aenderungen der auf jene irrthümliche Auffassung der Axen gegründeten Nomenclatur, zu welchen der Verf., jedoch nur in den allerdringlichsten Fällen, Vorschläge gemacht hat.

Vorwort.

der Thatsachen erkannt und bestätigt worden ist. Zu der inneren Nothwendigkeit, die daher vorlag, das Naumann'sche System beizubehalten, tritt nun noch der äussere Umstand hinzu, dass die auf dasselbe gegründeten Bezeichnungen der Krystallformen in Deutschland die verbreitetsten Sie verdienen diese Verbreitung durch ihre leichte Verständlichkeit und ihre Anschaulichkeit, indem sie nicht einzelne Flächen betreffen, sondern die ganze Form, den Complex zusammengehöriger Flächen, in einem Zeichen zusammenfassen. Das sind die Gründe, aus denen diese Bezeichnungsweise wohl die einzige sein wird, welche neben der ihr in vielen Beziehungen überlegenen Whewell'schen oder Miller'schen noch längere Zeit Bestand haben wird. Letztere, die Bezeichnung durch die Indices, hat für jede einzelne Fläche ein besonderes Zeichen, ein Umstand, der die Anschauung einer aus mehreren Flächen bestehenden Form für den Anfänger nicht erleichtert, der aber ganz unentbehrlich ist für die Berechnung. Dazu kommt, dass gerade W. H. Miller es ist, welcher vorzüglich zu jener Richtigstellung der Grundbegriffe der Wissenschaft beigetragen hat, und dass daher fast alle Krystallographen, welche sich eingehend mit Krystallphysik beschäftigen, die Miller'sche Bezeichnung benutzen. Es schien daher dem Verfasser geboten, den Anfänger mit beiden genannten Bezeichnungsmethoden gleichzeitig bekannt und vertraut zu machen.

Den erörterten Grundsätzen entsprechend sind nun die einzelnen Krystallsysteme nach der Reihenfolge ihrer Symmetrie, und bei jedem der Zusammenhang mit den physikalischen Verhältnissen eingehend behandelt worden. Als eine Zugabe, welche wohl namentlich studirenden Chemikern nicht unwillkommen sein dürfte, sind bei jeder Abtheilung eines Systems die wichtigsten, unorganischen und organischen Körper, welche derselben angehören, als Beispiele kurz besprochen, durch Abbildung der häufigsten Krystallform erläutert, und ihre hervorragendsten physikalischen Eigenschaften angegeben. Wir besitzen allerdings in Rammelsberg's »Handbuch der krystallographischen Chemie, Berlin 1855 und Suppl. 1857 eine Zusammenstellung der vorhandenen Messungen kunstlich dargestellter Körper > aber 1) fehlt uns eine solche für die seither veröffentlichten sehr zahlreichen Untersuchungen, 2) enthält jenes Buch Nichts über die nach dem jetzigen Standpunkt der Wissenschaft doch unentbehrlichen, physikalischen Eigenschaften. Der Verfasser ist daher schon seit Jahren mit den Vorarbeiten zu einer »chemischen Krystallographie«, der

x Vorwort.

Paris 1867;

kritischen Zusammenstellung des massenhaften, auf diesem Gebiete gesammelten Materials beschäftigt, aber der Umstand, dass zahlreiche krystallographische Untersuchungen so lange als fast werthlos betrachtet werden mussen, bis sie durch optische Bestimmungen controlirt worden sind, wird die Vollendung dieses Werkes wohl noch auf eine Reihe von Jahren verzögern. Mögen die hier als Beispiele gegebenen kurzen Beschreibungen der Krystalle der wichtigsten Stoffe als ein Vorläufer jener grösseren Arbeit angesehen werden. Bei diesen Beschreibungen ist, wenn es sich nicht um Mineralien handelte, die Stellung, welche sie in Rammelsberg's krystallographischer Chemie haben, bei Mineralien die vom Verfasser in seiner »tabellarischen Zusammenstellung der Mineralien nach ihren chemisch-krystallographischen Beziehungen, Braunschweig 1874« gewählte Aufstellung beibehalten worden. Ferner wurden meist literarische Nachweisungen hinzugefügt, welche den Anfänger in die Kenntniss der wichtigeren Specialarbeiten einführen sollen; es ist dabei besonders Rücksicht genommen auf diejenigen Abhandlungen und Werke, welche Zusammenstellungen physikalischer Untersuchungen einer grösseren Zahl krystallisirter Körper oder allgemeinere Darstellungen liefern, unter denen namentlich zu nennen sind:

Des Cloizeaux, 2 Aufsätze: Mém. sur les propriétés biréfring. in den Annales des mines, 5. série, t. XI, 1857 und t. XIV, 1858;

Ders., Mem. s. l'emploi du microsc. polaris. et s. l'étude des propr. opt. pp. Paris 1864 (auch in Poggendorff's Annal. d. Phys., Bd. 126);
Ders., Nouvelles Recherches s. l. propriétés optiques des cristaux,

Grailich und von Lang, Untersuchungen tiber die physik. Verh. krystallis. Körper, Sitzgsber. d. Wien. Akad. d. Wiss., math. naturw. Kl., Bd. 27, 32 und 33, denen sich dann eine Reihe Detailarbeiten von v. Lang, Grailich, Schrauf u. A. in ders. Zeitschr. anschliessen.

Dagegen ist bei den allgemeinen krystallographischen Erläuterungen gewöhnlich nicht hinzugefügt, welcher Forscher zuerst diese oder jene Auffassung gelehrt, diese Definition gegeben u. s. w.; es geht aus Obigem hervor, dass es sich hierbei wesentlich nur um die Namen: Naumann, Miller und von Lang handeln konnte. Wo der Verfasser eine Definition anders gefasst, eine Darstellung anders entwickelt hat, als es bisher geschehen, wird dies der Fachmann leicht erkennen, und für den Anfänger dürfte die Autorschaft dieser Aenderungen kaum ein Interesse haben.

Vorwort. xi

Was die Methoden zur Berechnung der Krystalle betrifft, so sind diejenigen, von Miller entwickelten, mittelst sphärischer Trigonometrie gegeben. Obgleich also zu ihrem Verständniss weiter Nichts nöthig ist, als
die Kenntniss der Formeln, durch welche man aus drei Stücken eines
sphärischen Dreiecks die anderen zu berechnen im Stande ist, hat sie
doch der Verfasser so eingerichtet, dass diejenigen, welche sieh nicht
damit beschäftigen wollen, sie überschlagen können, ohne den Zusammenhang zu stören (ausserdem sind diese Abschnitte durch kleineren Druck
unterschieden). Das hier für die Rechnungen Gegebene (incl. der Beispiele in der III. Abth.) dürfte genügen, einen Anfänger, welchem mathematische Behandlung überhaupt keine grosse Schwierigkeit macht, in den
Stand zu setzen, sich in jedem einzelnen Falle selbst zu helfen; wer jedoch eine ausführlichere Anleitung zu haben wünscht, dem ist namentlich
zu empfehlen das soeben in 1. Hälfte erschienene Werk von C. Klein,
Einleit. in die Krystallberechnung, Stuttgart 1875.

Da es bisher noch kein Werk giebt, welches eine Anleitung zur selbstständigen Anstellung krystallographischer Bestimmungen liefert, während es doch für die Fortschritte der chemischen Krystallographie in hohem Grade wünschenswerth ist, dass möglichst viele Chemiker solche auszuführen im Stande sind, so glaubte der Verfasser einem Wunsche Mancher entgegenzukommen, wenn er die von ihm benutzten und bewährt gefundenen Methoden, die Apparate und ihre Anwendung, in einer besonderen III. Abtheilung behandelte und durch einige Beispiele erläuterte. Dieser Theil enthält ferner noch die Besprechung der Projectionsmethoden, ganz kurz die der sogen. Quenstedt'schen (weil wohl Jeder, der die so viel elegantere Miller'sche näher kennen gelernt hat, diese vorziehen wird), ausführlich die der sphärischen Projection, ferner einen Abschnitt über Zeichnung der Krystalle und einen Anhang über die von Des Cloizeaux benutzte Levy'sche Bezeichnungsweise.

Einen grossen Werth hat der Verfasser auf die Illustrationen gelegt, und hierbei ist er von der verehrlichen Verlagsbuchhandlung des Herrn Dr. Wilh. Engelmann in einer Weise unterstützt worden, welche ihn verpflichtet, Demselben seinen aufrichtigsten Dank für die wahrhaft glänzende Ausstattung des Werkes hier auszusprechen. Die zahlreichen Holzschnitte, zu welchen die Zeichnungen vom Verfasser zum kleineren Theil nach den besten vorhandenen copirt, zum grösseren Theil neu construirt wurden, sind in dem bekannten Atelier des Herrn Flegel, die beiden

XII Vorwort.

lithographirten Tafeln in dem des Herrn J. G. Bach in Leipzig in einer in Bezug auf kunstlerische Darstellung, wie auf gewissenhafte Genauigkeit vollendeten Weise ausgeführt worden. Die Buntdrucktafel ist unter den Augen des Verfassers in dem Atelier des Herrn G. Fischbach in Strassburg gefertigt worden, und dürfte an Schönheit der Ausführung, wie an treuer Wiedergabe der Natur, wohl von keiner bisher erschienenen ähnlichen Arbeit übertroffen werden. Schliesslich hat der Verfasser auch an dieser Stelle seinen Dank auszusprechen Herrn Dr. A. Arzruni, welcher ihn bei der Ausführung einer Anzahl Zeichnungen, wie bei den Correcturen, in freundlichster Weise unterstützt hat.

Möge das vorliegende Werk die darauf verwendete Mühe dadurch lohnen, dass es der Krystallographie neue Jünger zuführt, Interesse für dieselbe in weiteren Kreisen erwecke und vielleicht auch Einiges zur Klärung der Ansichten innerhalb dieser Wissenschaft beitrage.

Strassburg i. Els., Nov. 1875.

Der Verfasser.

Inhaltsverzeichniss.

			I. Abtheilung.	
			Die physikalischen Eigenschaften der Krystalle.	
	§.	4.		Seite 3
Die	Eir	nwij	rkung mechanischer Kräfte auf die Krystalle. Die Gesetze der Schwingu	ngs-
			bewegungen.	
	§.	9.	Dichte, Elasticität, Cohäsion, Härte	4
	§.		Begriff der Schwingungsbewegung	7
	§.	4.	Interferenz der Wellenbewegungen	9
	ğ.	5.	Fortpflanzungsgeschwindigkeit derselben	11
	§.	6.	Reflexion und Brechung der Wellen	12
			Die optischen Eigenschaften der Krystalle.	
	§.	7.	Undulationstheorie des Lichtes	21
	ģ.		Reflexion des Lichtes. Reflexionsgoniometer	22
	ğ.		Brechung des Lichtes	24
	•		Linsen. Mikroskop. Fernrohr	29
	•		Interferenz des Lichtes	33
	•		Polarisation des Lichtes	37
			Doppelbrechung des Lichtes im Kalkspath	40
			Fortsetzung. Einaxige Krystalle	46
			Herstellung polarisirten Lichtes durch einaxige Krystalle; Interferenz des-	
	•		selben; Polarisationsapparat	52
	§.	46.	Interferenzerscheinungen einaxiger Krystallplatten	60
-	§.	47.	Circularpolarisation	72
	§.	48.	Doppelbrechung in zweiaxigen Krystallen	77
•	§.	19.	Interferenzerscheinungen zweiaxiger Krystallplatten	89
	§.	20.	Bestimmung des optischen Axenwinkels	98
	§.	21.	Bestimmung des Zeichens der Doppelbrechung bei ein- und zweiaxigen	
			Krystallen	106
	§.	22.	Herstellung einaxiger und circularpolarisirender Medien aus Combinationen	
			zweiexiger	
	•		11	
	§.	25.	Die Eintheilung der Krystalle nach ihren optischen Eigenschaften	127
			Die thermischen Eigenschaften der Krystalle.	
	δ.	26.	Wärmestrahlung. Wärmeleitung	129
	•		Ausdehnung durch die Wärme	
				144

		Die magnetischen und electrischen Eigenschaften der Krystalle.						
		Beite A44						
-		Magnetische Eigenschaften der Krystalle						
9.	30.	Electrische Eigenschaften der Krystulle						
§.	31.	Zusammenhang der physikalischen Eigenschaften der Krystalle 151						
		II. Abtheilung.						
Die geometrischen Eigenschaften der Krystalle.								
§.	32.	Einleitung						
		Das Grundgesetz der Krystallographie						
		Zonenlehre						
-		Die Symmetrie der Krystalle						
§ .	36.	Eintheilung der Krystalle nach den Haupt-Symmetrieebenen. Des Grund-						
		gesetz der physikalischen Krystallographie						
•		Die Krystallsysteme						
§.	38.	Einfache Krystallformen und Combinationen. Krystallreihe. Holoëdrie						
		und Hemiëdrie						
		A. Krystalle mit drei Hauptaxen. (Physikalisch-isotrope Krystalle.)						
		I. Das reguläre Krystallsystem.						
		Begriff des regulären Systems						
-		Herleitung und Berechnung der regulären Krystallformen 190						
		Beschreibung und Bezeichnung der regulären Krystallformen 200						
-		Die Beziehungen der regulären Krystallformen zu einander 211						
•		Beispiele						
		Mögliche Arten der Hemiëdrie						
		Die plagiëdrische Hemiëdrie						
		Die pentagonale Hemiëdrie						
		Beispiele						
		Die tetraëdrische Hemiëdrie						
•		Beispiele						
•		Die Ableitungsreihen der hemiëdrischen Formen						
-		Die Tetartoëdrie des regulären Systems						
•		Circularpolarisation der tetardoëdrischen Krystalle Beispiele 243						
3.	35.	Die physikalischen Eigenschaften der regulären Krystalle 246						
		B. Krystalle mit einer Hauptaxe.						
		(Physikalisch einaxige Krystalle.)						
§.	54.	Einleitung						
		II. Das hexagonale Krystallsystem.						
§.	55 .	Grundform der hexagonalen Krystalle						
		Bezeichnung der hexagonalen Formen durch die Indices 252						
		Bezeichnung der hexagonalen Formen durch das Axenverhaltniss 256						
		Auswahl der Grundform und Unterscheidung der Krystallreihen 258						

	Inhaltsverzeichniss.	X V
	4. Holoëdrische Formen des hexagonalen Systems.	Seite
S KO	Beschreibung und Bezeichnung der holoedrischen hexagonalen Formen.	
	Beispiele	
y. ov.	beispiele	
	2. Hemiëdrische Formen des hexagonalen Systems.	
§. 64.	Mögliche Arten der Hemiëdrie	271
§. 62.	Die trapezoëdrische Hemiëdrie	273
•	Die rhomboëdrische Hemiëdrie	
64.	Abgekürzte Naumann'sche Bezeichnung der rhomboëdrischen Formen.	282
§. 65.	Berechnung der Rhomboëder und Skalenoëder	285
§. 66.	Beispiele	286
§. 67.	Pyramidale Hemiedrie	. 289
-	3. Tetartoëdrische Formen des hexagonalen Systems.	
8 68.	Arten der Tetartoëdrie	292
•	Die Krystallformen der trapezoëdrischen Tetartoëdrie.	
•	Circularpolarisation der trapezoëdrisch-tetartoëdrischen Krystalle. Beispiele	
•	Die Krystallformen der rhomboëdrischen Tetartoëdrie. Beispiele	
y	Displace of the month of the mo	, 60%
	III. Das tetragonale Krystallsystem.	
§. 72.	Grundform der tetragonalen Krystalle	. 308
§. 73.	Bezeichnung der tetragonalen Formen durch die Indices	. 310
	Bezeichnung der tetragonalen Formen durch das Axenverhältniss	
§. 75.	Wahl der Grundform	. 313
	1. Holoëdrische Formen des tetragonalen Systems.	
δ. 76.	Beschreibung und Bezeichnung der holoedrischen tetragonalen Formen	. 315
·	Beispiele	
	2. Hemiëdrische Formen des tetragonalen Systems.	
δ. 78.	Arten der Hemiëdrie	. 323
	Die trapezoëdrische Hemiëdrie	
-	Die sphenoidische Hemiëdrie	
	Die pyramidale Hemiedrie	
¥ 00	3. Tetartoëdrische Formen des tetragonalen Systems.	904
g. 82.	Mögliche Arten der Tetarloëdrie	. 334
Die p	hysikalischen Eigenschaften der hexagonalen und tetragonalen Krystalle	•
§. 83.	Specielle Darstellung des Zusammenhanges zwischen dem physikalischer	n
	Verhalten und der Form bei den einaxigen Krystallen	. 335
	C. Kamadalla ahus Wass 4 ass	
	C. Krystalle ohne Hauptaxe. (Physikalisch zweiaxige Krystalle.)	
-	IV Das rhombische Vyustallanstam	
£ 0.1	IV. Das rhombische Krystallsystem.	000
	Die Symmetrie der rhombischen Krystalle	
-	Wahl der Axen und der Grundform	
	Ableitung und Bezeichnung der rhombischen Pyramiden	
g. 87.	Ableitung und Bezeichnung der rhombischen Prismen und Pinakoide .	
0 00		
	Die physikalischen Eigenschaften der rhombischen Krystalle	

•

Hemiëdrische Formen des rhombischen Systems.
§. 90. Die sphenoidische Hemiëdrie
§. 91. Die monosymmetrische Hemiedrie
V. Das monosymmetrische Krystallsystem.
§, 92. Die Symmetrie der monosymmetrischen Krystalle
§. 98. Wahl der Axen und der Grundform
§. 94. Ableitung und Bezeichnung der monosymmetrischen Formen 351
§. 95. Die physikalischen Eigenschaften der monosymmetrischen Krystalle 356
§. 96. Beispiele
VI. Das asymmetrische Krystallsystem.
§. 97. Einleitung. Wahl der Axen und der Grundform 405
§. 98. Ableitung und Bezeichnung der asymmetrischen Formen 410
§. 99. Die physikalischen Eigenschaften der asymmetrischen Krystalle 413
§. 400. Beispiele
Ueber die Ausbildung und die Verwachsungen der Krystalle.
§. 101. Unvollständige Ausbildung. Hemimorphie
§. 102. Unvollkommenheiten in der Ausbildung der Krystalle
§. 103. Beschaffenheit der Krystallflächen
§. 104. Arten der regelmässigen Verwachsung mehrerer Krystalle
§. 105. Symmetrische Zwillinge des regulären Systems
§. 106. Symmetrische Zwillinge des hexagonalen Systems
§. 407. Symmetrische Zwillinge des tetragonalen Systems
§. 108. Zwillinge des rhombischen Systems
§. 109. Zwillinge des monosymmetrischen Systems •
§. 110. Zwillinge des asymmetrischen Systems
III. Abtheilung.
Die Apparate und Methoden zu krystallographisch-physikalischen
Untersuchungen.
§. 111. Goniometer
§. 112 Fortsetzung
§. 418. Methode der Messungen und deren Fehler
§. 414. Das Polarisationsinstrument
§. 415. Das Stauroscop
§. 416. Der Axenwinkelapparat
§. 117. Goniometer des optischen Apparates
§. 418. Das Schneiden, Schleifen und Poliren der Krystallplatten 487
§. 119. Einige Beispiele krystallographischer Untersuchungen 490
§. 120. Methoden zur Projection der Krystallslächen
§. 424. Zeichnung der Krystallformen
Anhang: Vergleichungstabelle der krystallographischen Bezeichnungen
von Naumann, Miller und Levy

I. ABTHEILUNG.

DIE PHYSIKALISCHEN EIGENSCHAFTEN DER KRYSTALLE.



§. 4. Definition der physikalischen Krystallographie. Die Mine-ralogie ist die Kenntniss der physikalischen Eigenschaften der in der Natur vorkommenden festen Substanzen; sie ist ein Theil der descriptiven Chemie, d. h. der Kenntniss der physikalischen Eigenschaften aller Körper, auch der künstlich dargestellten. Die Methoden, welche dieselbe zur Erforschung jener Eigenschaften benutzt, sind selbstverständlich physikalische; demnach ist die Physik eine ihrer wichtigsten Hülfswissenschaften. Da allen festen Körpern von bestimmter chemischer Zusammensetzung die Fähigkeit zukommt, in bestimmten, ebenflächig begrenzten Formen (krystallisirt) aufzutreten, — da ferner die Krystallform eines Stoffes diejenige seiner Eigenschaften ist, durch welche er im Allgemeinen am sichersten wieder erkannt werden kann, — so ist diejenige geometrische Disciplin, welche sich mit den regelmässigen Formen der festen Körper beschäftigt, die Krystallographie, eine nicht minder unentbehrliche Hülfswissenschaft der Mineralogie, als die Physik.

Physik und Krystallographie treten nun in eine weitere Beziehung zu einander dadurch, dass die äusseren Formen der Krystalle in einem streng gesetzmässigen Zusammenhang stehen mit den physikalischen Eigenschaften ihrer Masse, so zwar, dass diejenigen Richtungen eines Krystalls, nach welchen seine geometrische Form eine verschiedene ist, auch solche sind, in denen seine physikalischen Eigenschaften (z. B. die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Lichtes) sich unterscheiden. Durch diesen letzteren Umstand bieten die Krystalle besonders complicirte physikalische Probleme dar, deren Lösung der Gegenstand zahlloser theoretischer und experimenteller Untersuchungen von Seiten vieler der bedeutendsten Physiker gewesen ist. Folge dessen sind die physikalischen, ganz besonders aber die optischen Eigenschaften der Krystalle, sowie auch die Gesetze des Zusammenhanges, in welchem jene Eigenschaften mit den Krystallformen stehen, bereits so weit bekannt, dass sie dazu benutzt werden können, die Krystallform in solchen Fällen zu bestimmen, in denen die rein geometrische Bestimmung besonders erschwert oder ganz unmöglich gemacht ist. So kann man z. B. sehr häufig mit Hülfe der optischen Eigenschaften an einem höchstens 1 Quadratmillimeter grossen durchsichtigen Splitter eines Krystalles, an welchem keine Spur der äusseren Form mehr erhalten ist, mit Sicherheit bestimmen, welcher Abtheilung von Krystallformen der ganze Krystall angehörte. leuchtet hiernach ein, wie grosse praktische Wichtigkeit für die Krystallographie die genaue Kenntniss des gesetzmässigen Zusammenhanges zwischen Krystallform und physikalischen Eigenschaften besitzt. Nicht minder wichtig ist aber diese Kenntniss in theoretischer Beziehung für die Krystallographie, indem nämlich deren Gesetze sich meist als natürliche Consequenzen der physikalischen Eigenschaften der Krystalle ergeben. Es ist demnach die Behandlung der geometrischen Eigenschaften der Krystalle nicht mehr zu trennen von der ihrer physikalischen, und beide in ihrem gesetzmässigen Zusammenhange darzustellen, ist der Gegenstand der physikalischen Krystallographie.

Die Einwirkung mechanischer Kräfte auf die Krystalle. Gesetze der Schwingungsbewegungen.

§. 2. Dichte, Elasticität, Cohäsion, Härte. Die allgemeine Eigenschaft der Zusammendrückbarkeit der festen Körper zeigt, dass dieselben gedacht werden müssen als zusammengesetzt aus von einander abstehenden, kleinsten Theilchen, Molekülen, deren Abstand der Gleichgewichtslage der zwischen ihnen existirenden anziehenden und abstossenden Kräfte entspricht. Dieser Abstand ist bei einem und demselben Körper veränderlich mit der Temperatur desselben; diese Aenderung des Abstandes seiner kleinsten Theilchen, bewirkt durch veränderte Temperatur, Druck o. a., nennt man Aenderung der Dichte desselben. Die physikalischen Eigenschaften der Krystalle führen auf die Annahme, dass die Moleküle derselben in regelmässiger Weise netzformig angeordnet sind; alsdann muss natürlich der Abstand zweier benachbarter Theilchen nach verschiedenen Richtungen ein verschiedener sein*).

Derjenige Abstand der Molektile von einander, in welchem ihre gegenseitige Anziehung und Abstossung sich das Gleichgewicht halten, ist unter bestimmten Verhältnissen nur ein ganz bestimmter. Versucht man, diesen Abstand zu erweitern (den Körper auszudehnen), so tritt ein Widerstand desselben auf, demzufolge die Theilchen ihre frühere Lage, der ganze Körper seine frühere Gestalt, wieder anzunehmen bestrebt sind. Bei grösserem Abstand der Theilchen, als sie dem Gleichgewicht von Anziehung und Abstossung entspricht, ist also die erstere Kraft die überwiegende. Ein gleicher Widerstand zeigt sich, wenn man versucht, die Moleküle einander zu nähern; in diesem Falle müssen also die abstossenden Kräfte die anziehenden überwiegen. Beide Arten der zwischen den kleinsten Theilchen wirkenden Kräfte müssen sich also mit dem Abstand jener nach verschiedenen Gesetzen ändern.



*) Betrachten wir z.B. mehrere benachbarte Massentheilchen in einer Ebene, welche so geordnet sind, wie in Fig. 4, so ist der Abstand der beiden benachbarten Theilchen a und e ein anderer, als der von a und b.

Die allgemeine Eigenschaft der Körper, einer Aenderung ihrer Dichte, d. h. des Abstandes ihrer Moleküle, einen Widerstand entgegenzusetzen, nennt man ihre Elasticität. Die Erfahrung lehrt, dass, wenn ein Körper durch ein Gewicht dilatirt oder comprimirt wird, die eingetretene Verlängerung oder Verkürzung proportional ist dem die Veränderung bewirkenden Gewichte und der Länge des Körpers, umgekehrt proportional seinem Querschnitt, und ausserdem abhängt von der Beschaffenheit der Substanz selbst. Diese letztere Abhängigkeit wird ausgedrückt durch das Verhältniss eines Gewichtes P zu der Verlängerung d, welche ein Stab der betreffenden Substanz von der Einheit der Länge und der Einheit des Querschnittes durch Anhängen desselben Gewichtes erfährt. Diese Verlängerung ändert sich mit dem wirkenden Gewichte diesem proportional, also bleibt das Verhältniss beider

$$e = \frac{P}{\delta}$$

constant (das Gewicht 2P giebt die Verlängerung 2δ , das Verhältniss $\frac{2P}{2\delta}$ ist aber gleich $\frac{P}{\delta}$ u. s. f.) für eine und dieselbe Substanz, und heisst deren Elasticitätscoëfficient*). Dieser ist also das Maass des Widerstandes, welchen diese Substanz einer Aenderung des Abstandes ihrer kleinsten Theilchen entgegensetzt.

Die Verlängerung eines Körpers nimmt aber nur bis zu einer gewissen Grenze (Elasticitätsgrenze), dem Gewichte proportional, zu; werden seine Theilchen noch weiter von einander entfernt, so kehren sie nicht mehr in ihre frühere Gleichgewichtslage zurück, sondern nehmen eine neue an; es entstehen dauernde Formänderungen des Körpers. Die Weite der Elasticitätsgrenze ist eine sehr verschiedene für verschiedene Stoffe (z. B. Kautschuk und Blei). Die Annahme neuer Gleichgewichtsgrenzen findet aber ebenfalls nur bis zu einer gewissen Grenze, der Festigkeitsgrenze, statt; jenseits dieser entsteht eine dauernde Trennung der Theilchen des Körpers von einander. Den Widerstand, welchen der Körper der Trennung seiner Theilchen entgegensetzt, nennt man seine Cohäsion.

In den nicht krystallisirten, sogenannten am orp hen Körpern, z. B. in einem Stück Glas, sind alle diese von der Elasticität abhängigen Eigenschaften (Grösse des Elasticitätscoëfficienten, der Elasticitätsgrenze, Cohäsion) nach allen Richtungen innerhalb eines und desselben Stückes absolut gleich. Dies ist nicht der Fall bei den Krystallen. Hiermit steht die S. 4 erwähnte Annahme über die Regelmässigkeit der Lagerung der Krystallmoleküle in Zusammenhang, denn dieselbe ist nur möglich, wenn man zugleich annimmt, dass die kleinsten Theilchen nach verschiedenen Richtungen einander verschieden stark anziehen und abstossen. Alsdann müssen aber auch alle

^{*)} Setzt man $\delta=4$, so wird e=P, d. h. der Elasticitätscoefficient ist gleich demjenigen Gewichte, welches die Länge des Körpers verdoppeln wurde, wenn auch de noch die Verlängerung proportional dem Gewichte bliebe.

Elasticitätsverhältnisse in den Krystallen in verschiedenen Richtungen verschieden, in allen Geraden gleicher Richtung jedoch gleich beschaffen sein.

Directe Messungen des Elasticitätscoessicienten eines und desselben Krystells nach verschiedenen Richtungen haben denn auch in unzweideutiger Weise gezeigt, dass diese Zahl bei einem Krystall zwar in derselben Richtung stets denselben Werth, in verschiedenen Richtungen dagegen verschiedene Werthe besitzt.

Da die Elasticität nun gewissermassen die Fundamentaleigenschaft eines Körpers ist, mit welcher alle übrigen physikalischen Eigenschaften desselben im Zusammenhange stehen, so können wir einen Krystall am besten definiren: als einen festen Körper, dessen Elasticität nach allen parallelen Richtungen gleich, nach verschiedenen dagegen verschieden ist. Diese Definition sagt zugleich aus, dass der Krystall in physikalischer Beziehung noch ein solcher ist, wenn auch seine äussere Form verändert, z. B. durch Schleifen ihm eine andere gegeben worden ist.

Ebenso, wie der Elasticitätscoësficient, ist auch die Cohäsion der Theilchen eines Krystalls mit der Richtung wechselnd, und diese Eigenschaft ist sehr leicht an denselben zu erkennen. Nach derjenigen Richtung namlich, oder, wenn deren mehrere vorhanden sind, nach den Richtungen, in welchen die Cohäsion ihr Minimum erreicht, findet am leichtesten eine Trennung der Theilchen statt, und zwar geschieht diese Trennung in allen parallelen Geraden gleich leicht, so dass, wenn durch Zug in jener Richtung der Krystall zerrissen wird, senkrecht zu derselben eine ebene Trennungsfläche entsteht, welche um so leichter und vollkommener darzustellen ist, je mehr die Cohäsion senkrecht dazu, abweicht von derjenigen in andern Richtungen. Diese Eigenschaft, nach ebenen, krystallographisch bestimmten Flächen mehr oder weniger leicht getrennt werden zu können, eine Eigenschaft, welche sonach nur die Krystalle besitzen können, heisst Spaltbarkeit. Man stellt eine Spaltungssläche gewöhnlich in der Weise dar, dass man in der Richtung derselben ein Messer auf den Krystall aufsetzt und auf dasselbe einen kurzen Schlag mit einem kleinen Hammer ausführt. Die als Maass der Cohäsion zu betrachtende Zugfestigkeit, d. h. das Gewicht, welches nöthig ist. um Prismen, in abweichenden Richtungen aus dem Krystall geschnitten, zu zerreissen, ist bei den am vollkommensten spaltbaren Krystallen in differirenden Richtungen ausserordentlich verschieden; so ist jenes Gewicht z. B. bei dem Steinsalz, senkrecht zur Spaltbarkeit, also im Minimum, weniger als 1/3 von der Zugfestigkeit desselben Stoffes in derjenigen Richtung, in welcher sie ihr Maximum erreicht (s. d. Nähere darüber in §. 43).

Ausser den Spaltungsflächen existiren in den Krystallen noch andere Ebenen, ausgezeichnet dadurch, dass parallel denselben ein Gleiten der Theilchen an einander mit besonderer Leichtigkeit stattfinden kann, so dass, wenn der Krystall z. B. gepresst wird, die Theilchen desselben sich längs einer solchen Ebene gegen einander verschieben, zuweilen sogar eine voll-

ständige Trennung nach derselben stattfindet. Diese Ebenen wurden von Reusch, welcher zuerst auf ihre Existenz hinwies (Poggendorff's Annalen der Physik, 132. Bd. 441), Gleitflächen genannt. Sie entstehen bei gewissen Krystallen als Trennungsflächen, wenn man auf deren Oberfläche die Spitze eines Stahlconus (besonders eignet sich hierzu der Körner der Metallarbeiter) aufsetzt und durch einen kurzen Schlag mit einem Hämmerchen eintreibt. Man erhält durch diese sogenannte Körnerprobe in einer oder mehreren Richtungen gradlinige Sprünge, von der Schlagstelle ausstrahlend, welche gewöhnlich den Gleit-, nicht den Spaltungsflächen entsprechen (das Nähere darüber folgt bei Besprechung der einzelnen, in dieser Beziehung besonders studirten Körper: Steinsalz, Kalkspath, Gyps).

Endlich zeigt sich die Verschiedenheit der Cohäsion mit der Richtung im Krystall auch durch die Härte, d. h. den Widerstand, welchen seine Oberfläche dem Ritzen durch einen härteren Körper entgegensetzt. Diese ergiebt sich nämlich verschieden in verschiedenen Richtungen bei allen Krystallen, und zwar um so mehr, je verschiedener die Cohäsion in verschiedenen Richtungen ist, d. h. je vollkommnere Spaltbarkeit der Krystall besitzt. Wird eine Fläche desselben, zu welcher normal eine oder mehrere Spaltungsebenen existiren, nach verschiedenen Richtungen geritzt, so ergiebt sich die Härte am geringsten beim Ritzen parallel einer solchen Spaltungsebene. Exner (»Untersuchungen über die Härte an Krystallflächen, Wien 1873«) hat dies durch eine grosse Reihe von Messungen nachgewiesen. Dieselben sind so angestellt, dass eine ebene Krystallsläche unter einer darauf ruhenden, mit Gewichten belasteten Spitze fortgezogen wurde (der Krystall lag zu diesem Zwecke auf einem kleinen Wagen) und man das niedrigste Gewicht bestimmte, welches eben noch die Spitze den Krystall ritzen liess. Nimmt man die Härte diesen Gewichten proportional, und trägt sie von einem Punkte aus auf den Richtungen des Ritzen's auf, so geben die Endpunkte dieser Radien die Härtecurve*) der betreffenden Krystallfläche.

§. 3. Begriff der Schwingungsbewegung. Die physikalischen Einwirkungen auf die Körper bestehen im Allgemeinen in Bewegungen derselben oder ihrer Moleküle. Wird ein Theilchen, durch anziehende Kräfte von anderen festgehalten, durch einen Impuls aus seiner Gleichgewichtslage entfernt, so bewegt es sich in Folge jenes Impulses mit einer bestimmten Geschwindigkeit, welche indess, da die anziehenden Kräfte der übrigen Theilchen fortdauernd auf dasselbe wirken, immer mehr abnimmt und in einem gewissen Abstand gleich Null wird, worauf das Theilchen, da nunmehr die anziehenden Kräfte immer stärker überwiegen, mit beschleunigter Geschwindigkeit in seine ursprüngliche Ruhelage zurückkehrt. Hier langt das Theil-

^{*)} Stehen z. B. senkrecht zu der untersuchten Fläche zwei, sich unter 900 schneidende Spaltungsebenen, so hat die Härtecurve die Gestalt einer vierseitigen Rosette, welche in den Richtungen der Spaltungsflächen vier Minima, unter 450 dazwischen vier Maxima besitzt.

chen, da die Beschleunigung auf dem Rückwege ganz ebenso bewirkt wurde, als die Verzögerung auf dem Hinwege, mit derselben Geschwindigkeit an, als diejenige war, mit welcher es sich davon entfernt hatte, verhält sich also ebenso, als ob es einen Impuls von derselben Beschaffenheit, aber von der entgegengesetzten Richtung, empfangen habe, d. h. es bewegt sich gam ebenso, wie vorhin, nach der entgegengesetzten Seite von der Ruhelage mit abnehmender Geschwindigkeit, zurück mit zunehmender, u. s. f. Eine solche hin- und hergehende Bewegung nennt man eine Schwingung. Ihre Weite, also der während derselben von dem Theilchen zurückgelegte Weg, heisst die Schwingungsamplitude, der Schwingungszustand des Theilchens in einem bestimmten Moment, gegeben durch den Abstand von der Ruhelage, durch die Geschwindigkeit und die Richtung der Bewegung, heisst die Phase, endlich die Zeit, welche zur Ausführung einer ganzen Schwingung d. h. bis zur nächsten Wiederkehr derselben Phase vergeht, die Schwin-Die Amplitude hängt nur ab von der Kraft, welche die gungsdauer. Verschiebung aus der Ruhelage verursacht; dieser ist sie proportional, also ist sie das Maass dieser Kraft, welche man als Intensität der Schwingungsbewegung bezeichnet. Da es sich bei den im Folgenden zu betrachtenden Schwingungserscheinungen immer nur um sehr kleine Amplituden handelt, so kann man annehmen, dass die Kraft, welche die Theilchen nach ihrer Ruhelage zurtickzieht, proportional dem Abstande von dieser Ruhelage Alsdann wird ein Theilchen, welches doppelt so weit aus seiner Gleichgewichtslage entfernt ist, mit doppelter Kraft nach dieser zurückgezogen, d. h. es muss die doppelte Kraft des ersten Impulses aufgewendet werden. die Amplitude zu verdoppeln. Da demnach die Amplitude mit der Anfangsgeschwindigkeit proportional wächst, so wird bei dem angezogenen Beispiel der doppelte Weg mit der doppelten Geschwindigkeit, also in derselben Zeit zurückgelegt werden, d. h. die Dauer einer Schwingung ist unabhängig von ihrer, Amplitude.

Befindet sich eine gradlinige Reihe von kleinsten Theilchen α , β , γ ... (Fig. 2), welche wir als materielle Punkte betrachten wollen, in Ruhe, so halten sich alle zwischen ihnen wirkenden anziehenden und abstossenden Kräfte das Gleichgewicht. Wird α durch einen Impuls aus seiner Ruhelage

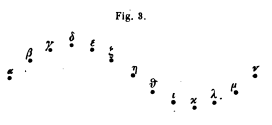
Fig. 2. $\alpha \qquad \beta \qquad \gamma \qquad \delta \qquad \varepsilon$ $\downarrow \qquad \downarrow \qquad \downarrow \qquad \downarrow$

seitlich entfernt, so ist dieses Gleichgewicht gestört, es überwiegt die Anziehung zwischen α und β die Abstossung, die Theilchen müssen streben, sich einander zu nähern, α wird in seiner neuen Stellung α' nicht nur von β zurückgezogen, sondern dieses wird auch nach α' hingezogen wer-

den. Gegen die Bewegung von β nach dieser hin wirkt aber die Anziehung von γ , so dass β vermöge dieser beiden Anziehungen von α' und von γ , eine mittlere Bewegungsrichtung, nämlich die parallel $\alpha\alpha'$, einschlägt. In derselben Weise wird hierauf das Theilchen γ durch die Bewegung von β veranlasst, sich nach derselben Richtung hin zu bewegen,

u. s. f. alle folgenden. Wenn die Bewegung sich bis zu einem bestimmten Theilchen ν Fig. 3., welches eben seine Bewegung beginnt, fortgepflanzt hat,

so bildet in diesem Moment die vorher gradlinige Punktreihe eine Welle, bestehend aus einem Wellenberg und einem gleich langen Wellenthal. Eine derartige Bewegung nennt man eine Wellenbewegung; den Abstand $\alpha\nu$, bis zu welchem

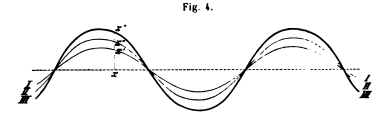


sich dieselbe fortgepflanzt hat, während das erste Theilchen eine ganze Schwingung ausführte, eine Wellenlänge, und bezeichnet sie mit λ . In einer solchen Welle sind alle Phasen der Bewegung neben einander vorhanden, welche ein und dasselbe Theilchen während der Dauer einer Schwingung nach einander besitzt. Alle Punkte, welche um eine halbe Wellenlänge von einander abstehen, befinden sich in entgegengesetztem Schwingungszustand, ihre Phasendifferenz ist gleich $\frac{1}{4}\lambda$.

Hat sich die Bewegung durch eine grössere Reihe von Punkten fortgepflanzt, so bilden diese nunmehr einen Wellenzug, der in eine Anzahl Wellenlängen getheilt erscheint, welche gleich lang sind, wenn die Verhältnisse auf der ganzen Punktreihe, also auch die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Bewegung, dieselben bleiben. Die Bahn, in welcher sich die einzelnen Theilchen bewegen, hängt ab von der Richtung, in der das erste aus seiner Ruhelage entfernt wurde. Ist diese Richtung, bei gradliniger Bewegung, parallel der Punktreihe, so werden sich die Theilchen abwechselnd nähern und entfernen; dann nennt man die Schwingung longitudinale. Bildet die Schwingungsrichtung mit der Fortpflanzungsrichtung einen Winkel (in dem obigen Beispiel einen rechten), so heissen die Schwingungen transversale.

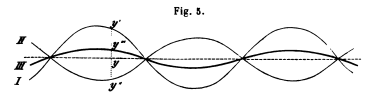
§. 4. Interferenz der Wellenbewegungen. Wenn ein Theilchen von mehreren Wellenbewegungen zugleich ergriffen wird, so führt es eine Bewegung aus, welche nach dem Gesetz des Parallelogramms der Kräfte aus den einzelnen Bewegungen sich zusammensetzt; es gelangt also nach einer bestimmten Zeit an einen Punkt, wohin es die einzelnen Kräfte gebracht haben würden, wenn sie nach einander ebenso lange gewirkt hätten. Die Zusammensetzung mehrerer solcher Partialbewegungen zu einer resultirenden nennt man Interferenz der Wellenbewegungen. Der einfachste Fall der Interferenz besteht darin, dass die sich zusammensetzenden (interferirenden) Wellen sich in derselben Richtung fortpflanzen, und ihre Schwingungen senkrecht dazu, und in derselben Ebene stattfinden. Gehen die Wellenbewegungen von verschiedenen Punkten der Reihe aus, so ist die Phase, mit der sie an einem Punkte zur Interferenz gelangen, im Allgemeinen verschieden. Sind die Ausgangspunkte der Bewegung aber genau ein Vielfaches einer

ganzen Wellenlänge von einander entfernt, so interferiren die Wellenzüge an jedem Punkte mit gleicher Phase. Bezeichnet in Fig. 4. I den Zustand, in welchem die Punktreihe in einem bestimmten Augenblicke sich befinden würde, wenn die erste der interferirenden Wellenbewegungen allein vorhanden wäre, II denjenigen, wenn die zweite allein wirkte, so ist III der



Zustand der Punktreibe in Folge der aus beiden resultirenden Wellenbewegung, denn irgend ein Punkt x würde vermöge der ersten Theilbewegung sich bis x', vermöge der zweiten bis x'' bewegt haben, also muss er sich nunmehr in einem Abstande x''' von der Ruhelage befinden, welcher gleich ist der Summe der Abstände, welche die einzelnen Bewegungen hervorgebracht hätten. Es resultirt aus der Interferenz also eine Wellenbewegung von derselben Phase, deren Amplitude die Summe der Schwingungsweiten der sich zusammensetzenden Bewegungen ist.

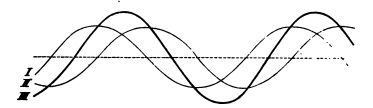
Kommen zwei interferirende Wellenbewegungen von zwei Punkten her, welche einen Abstand von $\frac{1}{4}\lambda$ oder einem ungraden Vielfachen dieser Grösse haben, so wirken sie auf jedes von ihnen gleichzeitig ergriffene Theilchen in entgegengesetztem Sinne; der Punkt y in Fig. 5. z. B. würde durch die Bewegung I allein nach oben bis y' getrieben worden sein, dagegen bis y'' nach unten, wenn II allein gewirkt hätte, folglich muss sein Abstand yy'''



von der Ruhelage nach Einwirkung der Partialbewegungen die Differenz beider Abstände sein. Es resultirt also aus der Interferenz zweier Wellenbewegungen von $\frac{1}{2}\lambda$ Phasendifferenz eine einzige Wellenbewegung (III in Fig. 5.), deren Phase gleich derjenigen der stärkeren der beiden sich zusammensetzenden Wellenbewegungen, und deren Amplitude gleich der Differenz der Schwingungsweiten derselben ist. In dem besonderen Falle, dass die beiden interferirenden Wellenbewegungen gleiche Amplituden haben, ist diejenige der resultirenden = 0, d. h. die beiden Bewegungen vernichten sich gegenseitig vollständig.

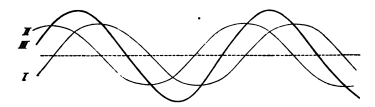
Ist die Phasendifferenz eine andere, als 0 oder $\frac{1}{4}\lambda$, so resultirt durch Interferenz eine Wellenbewegung von anderer Phase und anderer Amplitude.

Fig. 6.



Ist z. B. die Verschiedenheit des Schwingungszustandes $= \frac{1}{4}\lambda$, so ist die resultirende Bewegung gegen beide Wellenzüge wenn sie gleiche Amplitude besitzen) um $\frac{1}{8}\lambda$ verschoben, wie aus Fig. 6 leicht ersichtlich. In der entgegengesetzten Richtung um ebenso viel verschoben ist die durch Interferenz entstehende Welle, wenn die beiden Wellenzüge eine Phasendifferenz von $\frac{1}{4}\lambda$ besitzen, s. Fig. 7.

Fig. 7.



Die Intensität der durch Interferenz erzeugten Wellenbewegungen kann also die verschiedensten Werthe haben, zwischen Null und der Summe der Intensitäten der interferirenden Bewegungen, je nach der Phasendifferenz derselben.

§. 5. Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Wellenbewegungen. In einem andern Medium ist die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Wellenbewegungen eine andere. Die Mechanik lehrt, dass die Geschwindigkeiten, mit denen sich eine Wellenbewegung in zwei verschiedenen Medien fortpflanzt, proportional sind den Quadratwurzeln aus den Elasticitätscoëfficienten = e, und umgekehrt proportional den Quadratwurzeln aus ihren Dichtigkeiten = d, wenn wir damit das Product der Masse eines kleinsten Theilchens mit der Zahl derselben auf der Längeneinheit bezeichnen. Wenn also c und c' die Fortpflanzungsgeschwindigkeiten in den beiden Substanzen sind, so findet das Verhältniss statt:

$$c: c' = \sqrt{\frac{e}{d}}: \sqrt{\frac{e'}{d'}}$$

Gehen wir nunmehr von der Betrachtung einer Punktreihe zu der eines Körpers über, d. h. eines mit Massentheilchen erfüllten Raumes, wobei die Theilchen sich in ihren Gleichgewichtslagen befinden, so wird

deren Gleichgewicht gestört werden, sobald eines der Theilchen aus seiner Ruhelage entfernt wird. Wir können das ganze den Raum erfüllende Punktsystem betrachten als zusammengesetzt aus einzelnen Punktreihen, welche radienförmig von jenem, aus seiner Gleichgewichtslage entfernten Theilchen ausgehen. Da dasselbe allen jenen Punktreihen zugleich angehört, so muss. wenn es in oscillirende Bewegung versetzt wird, diese auch auf allen Punktreihen sich fortpflanzen. Nach der Art der Vertheilung der Punkte in dem Raume, d. h. nach der Dichtigkeit derselben auf den verschiedenen Punktreihen, wird die Fortpflanzung eine verschiedene sein. Sind für jede einzelne Punktreihe des Raumes die Abstände der Massentheilchen auf der ganzen Länge gleich, und die Elasticität dieselbe, so ist für diese Richtung der Werth $\sqrt{\frac{e}{d}}$, welcher die Fortpflanzungsgeschwindigkeit bestimmt, constant; die Wellenbewegung pflanzt sich also mit constanter Geschwindigkeit fort. Die oscillirende Bewegung in einem solchen System kann also unmittelbar betrachtet werden, wie die Schwingungen in einzelnen Punktreihen. Ein solches Medium nennt man ein homogenes. Unter den homogenen Substanzen sind zweierlei zu unterscheiden:

- 1) Solche Medien, in welchen nicht nur eine Wellenbewegung in jeder beliebigen Richtung sich mit constanter Geschwindigkeit fortpflanzt, sondern diese Geschwindigkeit auch für alle verschiedenen Richtungen dieselbe ist; solche heissen isotrope;
- 2) Anisotrope oder heterotrope Medien, in welchen sich die Fortpflanzungsgeschwindigkeit einer Wellenbewegung ändert mit der Richtung, in welcher sie sich im Körper bewegt.

Nicht homogen oder heterogen nennen wir dagegen ein Medium dann, wenn eine derartige Bewegung ihre Geschwindigkeit auch in einer und derselben Richtung nicht constant beibehält, sondern an verschiedenen Stellen dieser Richtung sich verschieden schnell fortpflanzt. Wir können einen solchen Körper als aus verschiedenen homogenen Körpern zusammengesetzt betrachten, und eine Wellenbewegung in demselben auf eine solche in homogenen Medien zurückführen, sobald wir wissen werden, welche Aenderung eine derartige Bewegung beim Uebergang aus einem Medium in ein anderes erfährt.

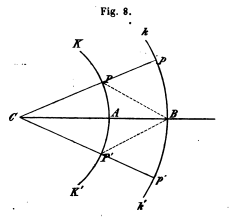
§. 6. Reflexion und Brechung der Wellen. Beginnt in einem isotropen Medium an irgend einer Stelle eine Wellenbewegung, so pflanzt sie sich von da nach allen Richtungen gleich schnell fort, es werden demgemäss nach Ablauf einer ganzen Schwingungsdauer T alle Punkte, welche von jenem um eine Wellenlänge λ abstehen, d. h. alle Punkte einer Kugeloberfläche vom Radius λ , gleichzeitig ihre Bewegung beginnen. Nach der Zeit 2T werden dies alle auf einer Kugelfläche mit dem Radius 2λ thun, während die vorigen in demselben Moment ihre zweite Schwingung beginnen, u. s. f. Wie sich eine Punktreihe durch die Schwingungsbewegung in eine Anzahl gleicher Wellenlängen theilt, so theilt sich dadurch ein schwin-

gendes Punktsystem in eine Anzahl Kugelschaalen, deren Abstand $\implies \lambda$ ist, in welchen alle gleichweit von der Grenze zweier Schaalen nach derselben Seite abstehenden Punkte gleiche Oscillationsphase haben. Die Oberstäche, welche alle Punkte enthält, welche gleichzeitig ihre Bewegung heginnen, nennt man die Wellenfläche der von dem ersten Punkte ausgehenden Bewegung.

In isotropen Körpern sind nach dem Gesagten die Wellenslächen stets kugelförmig; in anisotropen dagegen können sie dies nicht sein, und ihre Gestalt wird davon abhängen, nach welchen Gesetzen sich die Fortpflanzungsgeschwindigkeit einer Wellenbewegung mit der Richtung in dem Medium ändert.

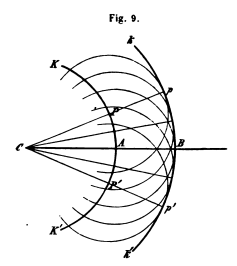
Betrachten wir zunächst nur den einfacheren Fall der isotropen Körper, so wird in einem solchen eine Wellenbewegung, welche von dem Punkte C Fig. 8 ausgegangen ist, nach einer bestimmten Zeit auf der Obersläche einer

Kugel KK angelangt sein. Jeder Punkt derselben, z. B. P beginnt in diesem Augenblicke seine Bewegung, und da derselbe, ebenso wie der Punkt A, gleichzeitig auf allen möglichen von ihm ausgebenden Punktreihen liegt, so muss er in allen diesen das Gleichgewicht stören, d. h. es muss von ihm nach allen Seiten eine gleiche Wellenbewegung ausgehen. Da also jeder bewegte Punkt eines solchen Systems selbst wieder Mittelpunkt einer neuen Wellenfläche ist, so wird nach dem Punkte B auf einer Kugel-



fläche kk', deren Punkte später ihre Bewegung beginnen, nicht nur Bewegung von A aus gelangen, sondern auch von allen andern Punkten der ersten Kugelfläche KK'. Um die Wirkung, welche diese sammtlichen Bewegungen auf diejenige des Punktes B hervorbringen, zu beurtheilen, muss man die Entfernung der Punkte, von denen sie ausgehen, von B in Rücksicht ziehen. Betrachtet man die Kugel KK' von B aus, und denkt sich auf derselben Kreise von verschiedenem Durchmesser um den Punkt A (wie die Breitengrade um den Nord- oder Stidpol der Erde) gezogen, so stehen alle Punkte eines solchen Kreises offenbar gleich weit von B ab, die verschiedenen Kreise dagegen besitzen verschiedene Entfernung von B. jedem Kreise denke man sich ferner denjenigen construirt, dessen Entfernung von B genau um $\frac{1}{4}\lambda$ grösser ist; die beiden Bewegungen, welche je von einem Punkte des einen und dem entsprechenden des andern ausgebend in B zusammenkommen, werden sich durch Interferenz vollständig vernichten und in B gar keine Bewegung hervorbringen. Vergleicht man nun die Wirkung aller dieser kreisförmigen Zonen der Kugelfläche KK' auf den Punkt

B, mit Berücksichtigung ihres Flächeninhaltes, so findet man als Gesammtresultat, dass die Wirkungen aller Theile derselben durch diejenigen anderer völlig vernichtet werden, mit alleiniger Ausnahme der Bewegung, welche vom Punkte A ausgeht. Nach B gelangt also nur diejenige Schwingungsbewegung, welche von A ausging, diese allein setzt B in Bewegung. Da das Gleiche für jeden Punkt gilt, so wird nicht nur von der Bewegung, welche von A ausgehend sich in einer bestimmten Zeit bis zur Kugeloberfläche kk' fortgepflanzt haben müsste, blos die Bewegung in B eine Wirkung ausüben, sondern auch von P wird nur nach p, statt nach allen Seiten, von



P' aus nur nach p' Bewegung mitgetheilt u. s. f. Wenn also auch jeder Punkt einer Wellenfläche Mittelpunkt einer neuen Wellensläche ist, so gelangt seine Bewegung doch nur an denjenigen Punkt der letzteren, in welcher diese berührt wird von derjenigen Oberfläche, welche alle diese Wellenoberflächen der einzelnen Punkte umhüllt. umhüllende Wellenfläche ist in Fig. 9 die Kugeloberfläche kk', die Wellenfläche in dem spätern Mo-Die soeben beschriebene Construction, die Huyghens'sche genannt, wird weiterhin

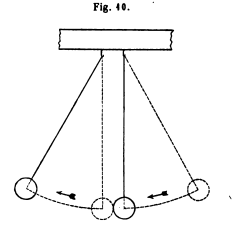
noch mehrsach benutzt werden, um die Wellenslächen und damit die Lage der Strahlen, d. h. der Verbindungsgraden der Centren der einzelnen Wellenslächen mit den Punkten, in welchen sie von der umhüllenden Fläche tangirt werden (AB, Pp, P'p') Fig. 9.), zu finden.

Von den Vorgängen, welche stattfinden, wenn eine derartig sich fortpflanzende Wellenbewegung an der Grenze zweier verschiedener Medien anlangt, können wir uns eine Vorstellung verschaffen, wenn wir beobachten, wie sich zwei elastische Kugeln verhalten, welche neben einander aufgehängt sind, und von denen man die eine gegen die andere fallen lässt. Bestehen dieselben aus der gleichen Substanz und sind sie von gleicher Grösse, so überträgt beim Anprall die fallende Kugel ihre ganze Bewegung an die zweite, welche sich nun so fortbewegt, wie es die erste gethan hätte, wenn kein Widerstand vorhanden gewesen wäre, s. Fig. 40. Ist dagegen die fallende Kugel grösser, als die andere, so verleiht sie nicht nur dieser dieselbe Bewegung, wie im ersten Falle, sondern sie bewegt sich auch selbst noch in gleicher Richtung über die Ruhelage hinaus. Ist endlich die erste Kugel kleiner, so bewegt sie zwar die zweite, erhält aber selbst beim Zusammenstoss eine rückwärts gerichtete Bewegung.

Uebertragen wir nunmehr diese Vorstellungen auf die Wellenbewegungen an der Grenze zweier Medien, in welchen der Werth von $\sqrt[4]{\frac{e}{d}}$ ein verschie-

dener ist, so wird sich die Bewegung in dem zweiten Medium, entsprechend dem Werthe von $\sqrt{\frac{e}{d}}$, fortpflanzen, zugleich aber auch im ersten eine Bewegung übrig bleiben.

Ist das zweite Medium z. B. weniger dicht, und ein Punkt des ersten
an der Grenze beider hat in einem
gegebenen Momente eine bestimmte
Bewegung, so wird ein Theil derselben
gentigen, dem benachbarten Punkt
des zweiten Mittels die gleiche Bewegung zu ertheilen, da dessen Massentheilchen ja mit geringerer Kraft in



die Ruhelage zurückgezogen werden. Der an der Grenze befindliche Punkt des ersten Mediums überträgt also an den nächsten Punkt des zweiten nicht seine ganze Bewegung, sondern behält einen Theil derselben, d. h. er verhält sich ebenso, als ob er die Bewegung ganz übertragen, selbst aber einen Impuls in derselben Richtung empfangen hätte. Die Folge davon, dass der Punkt des ersten Mittels sich mit unverändertem Schwingungszustand weiter bewegt, ist, dass von ihm ausgehend in demselben Medium sich eine Wellenbewegung rückwärts fortpflanzt, welche an einem bestimmten Punkt genau dieselbe Phase besitzt, als ob sie sich um ebenso viel, als dieser letztere Punkt von der Grenze absteht, jenseits derselben fortgepflanzt hätte.

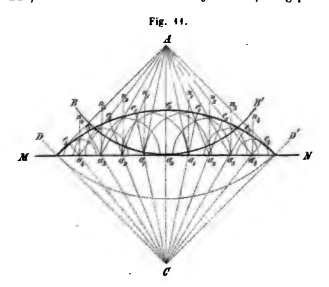
Ist dagegen des zweite Medium das dichtere, dessen Theilchen mit grösserer Kraft in die Ruhelage zurückgezogen werden, so wirken diese auch mit einer solchen Kraft auf ein an der Grenze befindliches Theilchen des ersteren Mittels, seiner Bewegung entgegen, dass dasselbe nicht nur seine ganze Bewegung auf die Massentheilchen des zweiten Mediums überträgt, sondern selbst noch einen seiner Bewegungsrichtung entgegengesetzten Impuls erhält. In Folge dessen wird es zum Mittelpunkt einer neuen Wellenbewegung von genau entgegengesetzter Phase, welche sich demgemäss im ersten Medium fortpflanzt.

Sobald also der Quotient $\sqrt[h]{\frac{\sigma}{d}}$ in zwei Substanzen einen verschiedenen Werth besitzt, demnach eine Wellenbewegung sich in denselben mit verschiedener Geschwindigkeit fortpflanzt, wird dieselbe an der Grenze in zwei zerlegt, von denen die eine rückwärts in das erste Mittel zurückgeworfen (reflectirt) wird, die andere in das zweite eindringt.

In dem einfachsten Falle, dass beide Körper isotrop sind, giebt uns die

Huyghens'sche Construction das Mittel, die Richtung sowohl der reflectirten, als der eindringenden Welle zu bestimmen:

1, Richtung der reflectirten Welle: Sei MN Fig. 11. der Durchschnitt der Grenzsläche 'also einer Ebene) zwischen den beiden Medien mit der Ebene der Zeichnung, und gehe die Wellenbewegung von dem Punkte A aus. Nach einer bestimmten Zeit wird sie sich bis zur Kugelobersläche BB', welche die Grenzsläche in an berührt, fortgepflanzt haben. Von diesem



Augenblick ab giebt der Wellenstrahl Aa, Anlass zu einer reflectirten Bewegung. welche nach Verlauf der Zeit t auf irgend einem Punkte der Kugeloberfläche langt ist, welche mit dem Radius ane um a₀ beschrieben ist, soweit sie noch in das erste Medium Dies Letztere ist der Fall mit der Hälste dieser, der Wellenfläche des reflectirten Strabls. Der Strabl

Aa, trifft die Grenzsläche MN erst in einem etwas späteren Augenblicke, und nach der Zeit t wird somit die aus diesem entstandene reslectirte Welle um so viel weniger weit sich rückwärts in das erste Medium fortgepflanzt haben, als die Strecke betrug, welche sie von Beginn der Zeit t an noch zurtickzulegen hatte, um an die Grenzsläche zu gelangen. Die Wellensläche des an a_1 reflectirten Strahls wird demnach die mit dem Radius a_1e_0 um a_1 beschriebene Halbkugel sein. Der Strahl Aa2 trifft die Grenze noch später, der davon reflectirte Antheil der Bewegung wird sich also in derselben Zeit bis zu irgend einem Punkte der noch kleineren Halbkugel um az fortgepflanzt haben, u. s. f. Die gemeinschaftliche Wellenfläche aller der von A ausgehenden Strahlen ist nach der Huyghens'schen Construction die Oberfläche, welche alle einzelnen Wellenslächen umhüllt; diese Obersläche ist, wenn man die durch Fig. 11 erläuterte Vorstellung von der Ebene auf den Raum überträgt, offenbar eine Kugelfläche, deren Radius = $Aa_0 + a_0 e_0 = Ce_0$, d. h. genau so gross ist, wie der Halbmesser derjenigen Kugel DD' bis zu deren Oberfläche die Bewegung nach der Zeit t gelangt wäre, wenn das untere Medium sich nicht von dem obern unterschiede. Die Richtung der reflectirten Strahlen selbst erhalten wir nunmehr, wenn wir die Centren aller einzelnen Wellenflächen gradlinig verbinden mit den Punkten, in welchen dieselben von der umhüllenden Fläche berührt werden. Der Strahl Aa_0 wird also in der Richtung a_0e_0 , der Strahl Aa_1 in a_1e_1 , Aa_2 in a_2e_2 u. s. f. reflectirt. Diese Richtungen treffen die kleinen Kreise in Punkten, in welchen der umhüllende Kreis die Richtung einer Tangente besitzt, also stehen sie dort normal zu diesem, sie schneiden sich, rückwärts verlängert, alle in dessen Mittelpunkt C, der auf der Geraden Aa_0 genau so weit von MN entfernt ist, wie A. Die von der Grenzfläche der beiden Medien zurückgeworfenen Strahlen divergiren demnach, wenn diese eine Ebene ist, ebenso, als ob sie von dem Punkte C ausgingen. Wie aus Fig. 11. leicht zu ersehen, wird der Winkel, welchen der ankommende und der reflectirte Strahl mit einander bilden, genau halbirt durch die Normale $(a_1n_1, a_2n_2u$ v. s. f.) auf der Trennungsfläche MN.

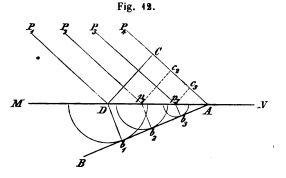
Hierdurch ist das Gesetz der Reflexion der Wellen an ebenen Grenzflächen verschiedener Mittel bestimmt. Es lautet: Eine Wellenbewegung, welche unter irgend einem Winkel auf die Trennungsebene zweier Medien auffällt, wird so reflectirt, dass der zurückgeworfene und der auffällende Wellenstrahl in einer Ebene liegen mit der Normalen zur Trennungsfläche, und beide mit dieser gleiche Winkel einschliessen.

Den Winkel, welchen der einfallende Strahl mit der Normalen zur Grenzfläche (dem Einfallsloth) bildet, nennt man den Einfallswinkel, denjenigen zwischen dem reflectirten Strahl und derselben Normalen den Reflexionswinkel, so dass der zweite Theil des Reflexionsgesetzes auch so lautet: Einfallswinkel und Reflexionswinkel sind gleich.

2) Richtung der in das zweite Medium eindringenden Welle (Brechungsgesetz): Ist dieses zweite Mittel das dichtere, so ist für dasselbe der Quotient $\sqrt{\frac{e}{d}}$ kleiner, als für das erste, die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Wellenstrahles also geringer, als im ersten.

Seien P_1 , P_2 , P_3 , P_4 Fig. 12. so nahe an einander liegende und aus so

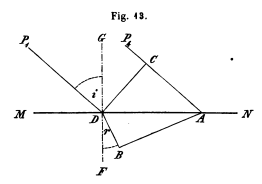
entfernter Bewegungsquelle herstammende Strahlen, dass wir sie als genau parallel, und das zwischen ihnen liegende Stück GD der Wellenfläche als Ebene betrachten können, so wird der Strahl P₁ in einem bestimmten Moment die Grenzebene MN in D treffen. Von da ab pflanzt sich die eindringende Wellenbewegung im zweiten Me-



dium, aber mit geringerer Geschwindigkeit, fort. Sei diese z. B. nur die Hälfte derjenigen im ersten Mittel, so wird nach Verlauf der Zeit t, welche

der Strahl P4 nöthig hat, um die Strecke CA zu durchlausen, P1 nur s weit in den zweiten Körper eingedrungen sein, als die Hälfte der Strecke P_1 wird alsdenn in irgend einem Punkte der um D mit dem Radius $Db_1 = \frac{1}{2}CA$ beschriebenen Halbkugel angelangt sein. zweite Strahl P2 trifft die Grenzsläche MN etwas später, nämlich in den Augenblicke, wo P_4 in Punkt c_2 angelangt ist; bis zum Ablauf der Zeit t bewegt sich P_4 im ersten Medium um die Strecke $c_2 A$ vorwärts: der Strahl P_2 , während derselben Zeit im zweiten Medium befindlich, kann nur eine halb so grosse Strecke zurücklegen; er wird also am Schluss der Zeit t sich an einem Punkte der Halbkugel befinden, welche mit dem Radius $p_2b_2 = \frac{1}{2}c_2A$ um p_2 construirt ist. In gleicher Weise wird nach Verlauf von t die Wellenfläche der von p_3 aus sich in das zweite Mittel fortpflanzenden Strahlen die Oberfläche einer Halbkugel um p_3 mit dem Radius $p_3b_3 = \frac{1}{4}c_3A$ sein; endlich wird zu derselben Zeit diejenige des Strahles P4 der Punkt A selbst sein. Die allgemeine Wellensläche aller zwischen P1 und P4 gelegenen Strahlen im dichteren Medium ist die Fläche, welche alle ihre Wellenflächen in demselben tangirt. Diese ist die durch ihren Durchschnitt AB in Fig. 12 dargestellte Ebene; wir wurden dieselbe auch gefunden haben, wenn wir nur von einem Strahl, z. B. P1, die Wellenstiche construirt und von A aus die Tangente an dieselbe gezogen hätten. ersten Mittel ebene Wellenfläche CD ist also auch im zweiten noch eben, hat aber eine andere Richtung. Das Letztere gilt natürlich auch von den Strahlen, den Geraden zwischen den Punkten D, p_2 , p_3 u. s. f. mit den Tangirungspunkten b_1 , b_2 , b_3 etc.

Aus der Huyghens'schen Construction ersehen wir demnach zunächst, dass die in das zweite Medium eindringende Wellenbewegung zwar in der Ebene bleibt, in welcher der einfallende Strahl und die Normale GF Fig. 13. zur Grenzfläche liegen, aus seiner Richtung aber abgelenkt, gebrochen wird. Wir können aber aus dieser Construction auch das Gesetz ableiten, nach welchem diese Brechung vor sich geht.



Die Längen CA und DB verhalten sich nach Construction, wie die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Wellenbewegung im ersten zu der im zweiten Medium (in unserem Beispiel wie 2:1); nennen wir die erstere v, die zweite v', so ist

$$\frac{AC}{BD} = \frac{v}{v'}$$

Nun ist aber der Einfallswinkel $i \Rightarrow P'DG \Rightarrow ADC$, der Winkel BDF, welchen der gebrochene Strahl mit dem Einfallsloth bildet, der Brechungswinkel r genannt, $\implies \angle DAB$. In den beiden rechtwinkligen Dreiecken ACD und ABD ist:

$$\frac{AC}{AD} = \sin ADC = \sin i$$

$$\frac{BD}{AD} = \sin BAD = \sin r.$$

Diese beiden Ausdrücke, in einander dividirt, geben:

$$\frac{AC}{BD} = \frac{\sin i}{\sin r}$$

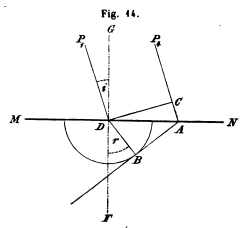
und, da AC und BD sich verhalten, wie die Fortpflanzungsgeschwindig-keiten,

$$\frac{\sin i}{\sin r} = \frac{v}{v'}$$

Darnach kann der Einfallswinkel jeder beliebige sein, stets muss sich sein Sinus zu dem jenigen des Brechungswinkels verhalten, wie die Fortpflanzungsgeschwindigkeit im ersten zu der im zweiten Medium. Dieses Verhältniss $\frac{v}{v'}$, der Brechungsexponent, Brechungsindex oder Brechungsquotient genannt, gestattet also, wenn es durch Bestimmung der Richtung eines beliebig einfallenden und des zugehörigen gebrochenen Strahles einmal für zwei Medien gefunden worden ist, zu jedem in anderer Richtung auf die Grenzfläche derselben beiden Körper auffallenden Strahl die Richtung des zugehörigen gebrochenen zu berechnen.

In dem bisher betrachteten Falle war das zweite Medium das dichtere, also v > v', demnach der Brechungsexponent $\frac{v}{v'} > 1$. In diesem Falle ist für jeden Einfallswinkel der Brechungswinkel kleiner, als jener; der Strahl wird dem Einfallsloth zu gebrochen.

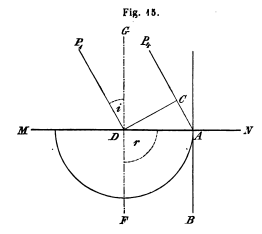
Ist dagegen das erste Medium das dichtere, so ist v' > v, also $\frac{v}{v'} < 1$, und, wie aus der ganz analogen Construction Fig. 44, welche daher einer besonderen Erläuterung nicht bedarf, hervorgeht, wird der abgelenkte Strahl vom Einfallsloth ab gebrochen. Da demnach hier der Brechungswinkel grösser als der Einfallswinkel, so muss es einen der letzteren geben, für den der erstere = 90° ist, d. h. der Strahl nicht mehr in das zweite Medium eindringen kann. Da



$$\frac{\sin i}{\sin r} = n, \quad [(n < 1)]$$

ist sin $r = \frac{\sin i}{n} = 1 = \sin 90^\circ$ für den Fall, dass sin i = n. Der Strahl, dessen Einfallswinkel so gross ist, dass sein Sinus genau gleich dem Brechungsexponent ist, wird so gebrochen, dass er sich parallel der Grenzfläche fortpflanzt, also nicht in das zweite Medium eindringt. Ebenso wenig kann dies gemäss dem Brechungsgesetz ein Strahl, dessen Einfallswinkel noch grösser ist, denn dann wird $\frac{\sin i}{n} > 1$. Dies ist aber der Werth für den sin des Brechungswinkels; nun existirt aber kein Winkel, dessen sin > 1, also giebt es in diesem Falle auch keinen Brechungswinkel.

Fig. 44 stellt die Brechung an der Grenze eines Mediums gegen ein weniger dichtes (das untere) dar, in welch letzterem die Geschwindigkeit die doppelte von der im oberen Mittel, der Brechungsexponent also $=\frac{4}{2}$ ist. Die Wellenfläche im zweiten findet man in vereinfachter Weise als Tangentialebene AB an die Wellenfläche des Strahles P_1 im unteren Medium, welche um D mit dem Radius BD = 2AC beschrieben ist. BD ist demnach die Richtung des gebrochenen Strahles. In Fig. 15 ist i so gross, dass $\sin i = \sin CDA = \frac{AC}{AD} = n = \frac{4}{2}$, also AD = 2AC. Die Wellen-



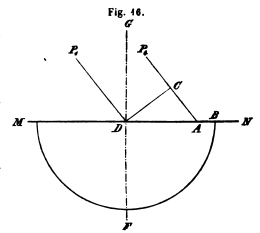
fläche des Strahles P₁ muss also um D mit dem Radius AD beschrieben werden, sie geht also durch A, die Tangente auf den Kreis aus dem Punkte A hat die Richtung AB, der zugehörige gebrochene Strahl, die Grade vom Tangirungspunkt nach der Mitte, liegt also in MN; der Brechungswinkel ist, wie bereits oben die Rechnung lehrte, = 90°. Fig. 16 endlich zeigt die Brechung bei noch grösserem Einfallswinkel i sonst gleichen Verhältnissen. Die Wellenfläche des

Strahles P_2 im zweiten Medium ist die Kugelfläche, um D mit dem Radius DB = 2AC beschrieben; an diese kann von A aus keine Tangentialebene gelegt werden, weil A innerhalb derselben liegt, also giebt es auch keine Wellenfläche und keinen gebrochenen Strahl im zweiten Medium.

Das Brechungsgesetz lehrt folglich, dass eine Wellenbewegung an der Grenze zweier Medien stets aus ihrer Richtung abgelenkt wird; dass dieselbe, in jeder beliebigen Richtung auf die Grenze auffallend, stets in das zweite Medium eindringt, sobald ihre Fortpflanzungsgeschwindigkeit in demselben kleiner ist, als im ersten; dass dagegen im umgekehrten Falle ein Eindringen der Bewegung nur stattfinden kann, wenn der Einfallswinkel

eine bestimmte Grenze nicht überschreitet; bei grösserem Einfallswinkel giebt es vielmehr zu dem einfallenden Strahl keinen gebrochenen mehr, es

findet keine Theilung der Wellenbewegung mehr in eine reflectirte und eine gebrochene statt, die ganze Bewegung wird reflectirt. Daher nennt man diese Erscheinung die totale Reflexion der Wellen, und den Einfallswinkel, von welchem ab dieselbe eintritt und dessen Werth nach Obigem unmittelbar aus dem Brechungsindex folgt, den Winkel der totalen Reflexion.



Die optischen Eigenschaften der Krystalle.

§. 7. Undulationstheorie des Lichtes. Die Gesetze der Wellenbewegungen finden ihre eingehendste Anwendung in der theoretischen Optik, d. h. in der hypothetischen Vorstellung, welche man sich von den Erscheinungen des Lichtes macht. Diese Vorstellung, die Undulationstheorie des Lichtes genannt und zuerst von Huyghens entwickelt, aber erst im Anfang dieses Jahrhunderts zu allgemeiner Annahme gelangt, besteht darin, dass man sich den Raum und alle darin befindlichen Körper erfüllt denkt von einem unendlich dünnen elastischen Fluidum, dem Aether, und annimmt, das Licht sei eine den Gesetzen der Wellenbewegungen entsprechende Vibrationsbewegung dieses Aethers. Das Leuchten ist dieser Theorie nach die Erregung von Vibrationen der zwischen den Theilchen des leuchtenden Körpers befindlichen Aethertheilchen, welche Bewegung als Welle in dem umliegenden Aether sich fortpflanzt und, als Schwingungen der in unserem Auge befindlichen Aethertheilchen auf den Sehnerv übertragen, uns den Eindruck verschafft, welchen wir »Licht« nennen. Die Intensität (Helligkeit) des ausgesandten Lichtes wird von der Energie der Erregung, also von der Amplitude der Schwingungen abhängen. Endlich wird noch die Annahme gemacht, dass die Verschiedenheit des Eindruckes, den wir vom Licht empfangen je nach seiner Farbe, abhängt von einer Verschiedenheit der Schwingungsdauer der Vibrationen des Aethers. Die Wellenlänge ist nach Früherem die Strecke, um welche sich die Bewegung während der Dauer einer Schwingung fortgepflanzt hat; ist letztere Zeit grösser, so muss es deshalb auch die Wellenlänge sein, vorausgesetzt, dass die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Vibrationen von verschiedener Schwingungsdauer dieselbe ist, was für die Forpflanzung des Lichtes im Weltraum feststeht. Dasjenige Licht, welches seine Schwingungen am langsamsten vollführt, die grösste Schwingungsdauer, also die grösste Wellenlänge hat, nennen wir roth, das von kleinerer Schwingungsdauer orange, gelb, grün, blau, endlich die schnellsten Schwingungen mit der kleinsten Wellenlänge, welche wir überhaupt noch als Licht wahrnehmen, violett.

Wir werden nunmehr sehen, dass das Licht in der That alle die Eigenschaften besitzt, welche ihm zukommen müssen, wenn es eine Wellenbewegung ist, deren allgemeine Gesetze im vorigen §. enthalten sind.

6. 8. Reflexion des Lichtes. Reflexionsgoniometer. wir die Aethertheilchen, welche sich in einem Medium befinden, mit denjenigen in einem andern, so mussen dieselben nicht blos einander anziehen und abstossen, sondern auch unter dem Einfluss der Theilchen des Körpers selbst stehen, und da dies die Elasticität des Aethers beeinflussen muss, so ist anzunehmen, dass die Elasticität des Aethers in verschiedenen Medien eine verschiedene sei. Ist diese aber in zwei Körpern verschieden, so ist es auch die davon abhängende Geschwindigkeit, mit welcher sich eine Wellenbewegung in denselben fortpflanzt. Einer solchen gegenüber muss sich der Aether im einen zu dem im andern Körper verhalten, wie zwei völlig verschiedene Medien. Dies ist nun dem Licht gegenüber in der That der Fall. Lassen wir Lichtstrahlen auf die Grenzsläche zweier Körper auffallen, so beobachten wir, dass, wie es bei einer Wellenbewegung der Fall sein muss, ein Theil der Bewegung reflectirt wird, und zwar, wenn die Trennungsfläche eine Ebene ist, genau nach dem Reflexionsgesetz. so dass einfallender und reflectirter Lichtstrahl in einer Ebene liegen mit der Normale zur Grenzsläche, und mit dieser Richtung gleiche Winkel ein-

Fig. 47.

Geben daher von den schliessen. einzelnen Punkten eines Körpers AB Fig. 17, z. B. von A, Lichtstrahlen aus und treffen diese eine ebene Oberfläche eines anderen Körpers MN. so werden sie, nach dem Reflexionsgesetz zurückgeworfen, genau so divergiren, als ob sie von einem Punkt A' kämen, welcher auf der Normale zu MN (oder deren Verlängerung) ebenso weit jenseits MN liegt, als A diesseits. Da unsere Sehthätigkeit so organisirt ist, dass wir das Bild eines Körpers dahin verlegen, woher die in unser Auge divergirend gelangenden Strahlen convergiren oder zu con-

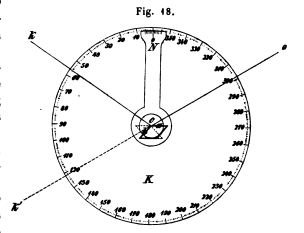
vergiren scheinen, so wird ein nach der reflectirenden (spiegelnden)

Fläche in der Richtung O, Fig. 47, blickendes Auge A an der Stelle A_1 , und da das Gleiche für alle Punkte des Körpers AB gilt, ein Bild desselhen in A_1 B_1 erblicken. Ein solches Bild nennt man ein virtuelles im Gegensatz zu einem reellen als einem solchen, von dem die ins Auge gelangenden Strahlen wirklich ausgehen.

Das Gesetz der Reflexion des Lichtes findet in der Krystallographie eine wichtige Anwendung, nämlich zur Bestimmung der Winkel, welche die ebenen Flächen der Krystalle mit einander bilden. Das zu diesem Zwecke dienende Instrument heisst Reflexionsgoniometer, und sein Princip ist folgendes:

Der getheilte Kreis K Fig. 18 hat eine drehbare Axe, welche mit dem Zeiger oder Nonius N fest verbunden ist, so dass mittelst desselben der Winkel auf der Kreistheilung abgelesen werden kann, um welchen die Axe gedreht worden ist. Diese letztere ragt vor dem Kreise hervor und trägt dort den Krystell derart befestigt, dass die Kante, in welcher sich die beiden Flächen schneiden, deren Neigungswinkel gemessen werden soll, centrirt, d. h. in ihrer Verlängerung die Mitte des Kreises trifft, und justirt ist, d. h. normal zur Ebene des Kreises steht. Befinde sich von

den beiden mit a und b bezeichneten Krystallflächen die erstere alsdann derjenigen Stellung, dass dem in o befindlichen Auge das virtuelle Bild eines in der Richtung ck liegenden Gegenstandes der Richtung ock' erscheint, und drehe man nunmehr die Axe und damit den Krystall, wobei naturlich die Kante a/bvollkommen stillsteht, bis b in eine Stellung ge- .



langt ist, welche der früheren von a parallel ist, so befindet sich der Krystall in der Lage, welche durch den punktirten Umriss dargestellt ist, und man erblickt jetzt das Spiegelbild von k in derselben Richtung c o von der zweiten Fläche reflectirt, als es vorher von der ersten zurückgeworfen wurde. Man sieht nun aus Fig. 18, dass der Winkel, um welchen man drehen musste, das Supplement des gesuchten Winkels zwischen den beiden Flächen ist, dass der Krystallwinkel also bestimmt ist, wenn jener Drehungswinkel am Kreise abgelesen worden ist. Das Nähere über die Einrichtung und den Gebrauch des Reflexionsgoniometers wird an einer späteren Stelle gegeben werden (in d. III. Abthl.).

§. 9. Brechung des Lichtes. Wenn das Licht eine Weilenbewegung ist, so muss, sobald ein Strahl desselben auf die Grenzfläche zweier Medien auftrifft, nicht nur ein Theil der Bewegung reflectirt werden, sondern auch der übrige Theil in das zweite Mittel eindringen. Dies scheint mit den Lichtstrahlen nur bei den sogenannten durchsichtigen Körpern der Fall zu sein. Die scheinbar undurchsichtigen zeigen dagegen ebenfalls eine Schwächung des reflectirten Lichtes, also muss auch bei ihnen ein Theil des auffallenden Lichtes eingedrungen sein. In der That besteht der Unterschied nur darin, dass in den durchsichtigen Körpern die Lichtstrahlen in grössere Tiefe eindringen können, ohne merklich geschwächt (absorbirt) zu werden, bei den undurchsichtigen nur in geringe. Sogenannte undurchsichtige Stoffe erweisen sich in genügend dünnen Schichten als durchsichtige.

Ein an der Grenze zweier Körper, z. B. Luft und Glas, in den zweiten eindringender Lichtstrahl wird nun, wie die Erfahrung lehrt, genau so gebrochen, wie es das Brechungsgesetz S. 18 für Wellenbewegungen überhaupt erfordert. Der gebrochene Strahl liegt in der Einfallsebene (Ebene des einfallenden Strahls und des Einfallslothes) und das Verhältniss (der Brechungsexponent):

$$n = \frac{\sin i}{\sin r}$$

ist für dieselben Substanzen bei allen Grössen des Einfallswinkels i constant, es ist das Verhältniss $\frac{v}{v'}$ der Lichtgeschwindigkeit in dem einen und andern Medium.

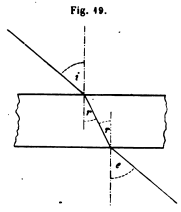
Gelangt ein Lichtstrahl, der sich im zweiten Medium fortbewegt, an eine zweite Grenzfläche der beiden Substanzen, welche der ersten parallel ist, Fig. 19, so wird er an der ersten Fläche so gebrochen, dass $\frac{\sin i}{\sin r} = \frac{v}{v'}$, an der zweiten so, dass $\frac{\sin r}{\sin e} = \frac{v'}{v}$, denn dieses ist das Verhältniss seiner Fortpflanzungsgeschwindigkeit in demjenigen Medium, aus welchem er an die zweite Grenze gelangt, zu der in demjenigen, in welches er austritt. Daraus folgt aber

$$\sin e = \sin i, \quad e = i,$$

d. h. der Lichtstrahl setzt jenseits der zweiten Grenzfläche seinen Weg in derselben Richtung fort, in welcher er auf die erste auffiel. Eine planparallele durchsichtige Platte, in den Weg der Lichtstrahlen eingefügt, andert deren Richtung nicht. Aus der Construction Fig. 19 ersieht man zugleich, dass der Brechungsexponent beim Uebergang aus einem Medium in ein zweites der reciproke Werth desjenigen beim Uebergang aus dem zweiten in das erste ist, dass, wenn z. B. der Brechungsquotient eines Lichtstrahles, der aus Lust in Glas eintritt, = n, derselbe beim Austritt aus Glas in Lust $= \frac{1}{n}$ ist.

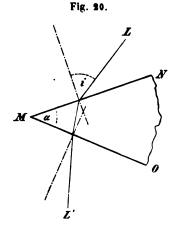
Der bestimmte Zahlenwerth von n ist für Lichtstrahlen von gleicher Farbe bei einem und demselben Stoffe stets derselbe, so dass er unter

Umständen, wo die Bestimmung anderer Eigenschaften unzulässig ist (z. B. bei geschliffenen Edelsteinen), zur Erkennung der Natur der Substanz benutzt werden kann. Er ist ferner für alle Richtungen in einem Körper constant, sobald dieser zu der Klasse der optisch isotropen gehört. Ist n > 4, also v > v', so nennt man das zweite Medium, in welchem die Lichtbewegung sich langsamer fortpflanzt, das optisch dichtere.



Betrachten wir nun den Fall, dass ein Lichtstrahl in einen durchsichtigen Körper ein- und wieder austritt, dessen Ein- und Austrittsflächen jedoch nicht parallel sind, so ist zu-

nächst klar, dass dann auch der austretende Strahl dem einfallenden nicht parallel sein Sei Fig. 20 der Querschnitt eines kann. solchen von zwei geneigten Ebenen MN und MO begrenzten Körpers, ein Prisma genannt, so zeigt die Construction, dass ein durch denselben hindurchgehender Lichtstrahl LL' eine Ablenkung erfährt. Diese Ablenkung können wir berechnen, wenn wir α , den sogenannten brechenden Winkel des Prismas, den Einfallswinkel i und den Brechungsexponenten n kennen. Umgekehrt kann aber ein solches Prisma, indem wir die durch dasselbe hervorgebrachte Ablenkung messen, dazu dienen, den Brechungsquotienten n des



Lichtstrahles, bei seinem Eintritt aus Luft in die Substanz des Prismas, zu bestimmen.

Sei PP'P', Fig. 21, der Durchschnitt eines Prismas, senkrecht zu dessen brechender Kante, deren Winkel $= \alpha$, und diese Durchschnittsebene sei zugleich die Einfallsebene des Lichtstrahles EJ. Derselbe wird gebrochen nach J' sich fortpflanzen und abermals gebrochen in der Richtung J'B austreten. Ziehen wir $J'E \parallel EJ$, so ist $EJ'B = \delta$ die gesammte Ablenkung, welche der Strahl im Prisma erfahren hat. LJ, verlängert bis S, ist das Loth zur Eintrittsfläche, TJ' das zur Austrittsfläche. EJL = i ist der Einfallswinkel an der ersteren, und da $L'J' \parallel LJ$ und, wie schon bemerkt, $E'J' \parallel EJ$, so ist auch L'J'E = i. TJ'B = i' ist der Winkel, welchen der austretende Strahl mit dem Loth zur Austrittsfläche einschliesst; J'JS = r und JJ'S = r' die Winkel des Strahls JJ' im Prisma mit den beiden

Lothen JL and JT. Da JH die Verlängerung von JJ ist, so ist TJ'H = r'. HJ'L' = r.

Nun ist

$$E'J'B = \delta = E'J'H + HJ'B = (L'J'E' - L'J'H) + (BJ'T - TJ'H)$$

Fig. 24.

gesetzt, gieht: $\delta = i - r_{i} + (i' - r')$ $\delta = i + i' - (r + r')$ Ferner ist in dem Dreieck PJJ' $\alpha + (90^{0} - r) + (90^{0} - r') = 480^{0}$ also: $\alpha = r + r'$ demnach $\delta = i + i' - \alpha$ Die Fig. 21. ist so construirt.

Die Fig. 21. ist so construirt, das i = i', also auch r = r'; in diesem Falle is $\delta = 2i - \alpha = 2i' - \alpha$.

Für diese Winkel ihre obigen Werthe ein-

lst aber einer der Winkel größer als der andere, z. B. $i = i' + \beta$, so ist $\delta = 2i' + \beta - \alpha$;

im entgegengesetzten Fall, wenn $i' = i + \beta$. $\delta = 2i + \beta - \alpha$.

Beide Werthe für δ sind grösser, als $2i-\alpha$, also hat die Ablenkung ihren kleinsten Werth in dem in Fig. 24 dar-

gestellten Falle, dass der ein- und der austretende Strahl gleiche Winkel mit den Prismenflächen einschliessen. Dann ist

$$\delta = 2i - \alpha, \quad i = \frac{\alpha + \delta}{2}$$

Ferner ist, da r = r',

$$\alpha = r + r' = 2r$$
$$r = \frac{a}{2}$$

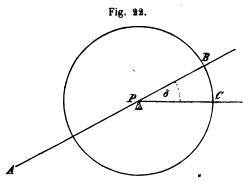
folglich der Brechungsexponent:

$$n = \frac{\sin i}{\sin r} = \frac{\sin \frac{\alpha + \delta}{2}}{\sin \frac{\alpha}{2}}$$

Diese letzte Gleichung liefert nun die einfachste und bequemste Methode zur Bestimmung des Brechungsquotienten eines Lichtstrahles beim Eintritt aus Luft in einen festen durchsichtigen Körper. Man hat hierzu nur den brechenden Winkel α eines aus dem Körper bestehenden Prismas, und die Minimalablenkung δ eines hindurchgehenden Lichtstrahles zu bestimmen. Das Erstere geschieht mittelst des Reflexionsgoniometers, s. S. 24, das Letztere ebenfalls mittelst eines getheilten Kreises, in dessen Centrum das Prisma justirt drehbar ist, an welchem man aber ausserdem die Richtung des aus

- h dem Prisma austretenden Strahles, sowie diejenige des eintretenden ablesen kann. Das Schema Fig. 22 mag dies versinnlichen. Hier ist P das Centrum
- des Kreises, vor welchem sich

 die brechende Kante des Prismas befindet, AP || PB die Richtung des einfallenden Lichtes,
 PC die des gebrochenen Strahles; alsdann ist der am Kreise
 abzulesende Winkel BPC die
 Ablenkung δ. Man dreht nun
 das Prisma um seine brechende
 Kante, d. h. um die Axe des
 Kreises so lange, bis δ seinen
 kleinsten Werth hat, also bei



weiterer Drehung der Strahl PC sich wieder mehr von BP entfernen würde. Hat man diesen Werth von δ , sowie den brechenden Winkel α das Prismas gemessen, so folgt aus der Gleichung

$$\frac{\sin\frac{\alpha+\delta}{2}}{\sin\frac{\alpha}{2}}=n$$

unmittelbar der gesuchte Brechungsquotient. Das Nähere über die practischen Manipulationen bei einer derartigen Messung muss einer späteren Stelle vorbehalten bleiben.

Bestimmt man auf dem angegebenen Wege den Brechungsexponent eines Körpers für einen Lichtstrahl einer gewissen Farbe, ferner für einen Strahl einer andern Farbe, so findet man beide verschieden. Damit übereinstimmend sieht man, dass ein Strahl weissen Lichtes durch ein Prisma zerlegt wird in Strahlen verschiedener Farbe, welche sämmtlich eine verschiedene Ablenkung in demselben erfahren. Da diese Farben und ihre Reihenfolge, der Ablenkung nach, im Allgemeinen bei verschiedenen Substanzen des Prismas die gleichen sind, so können sie nicht durch das Letztere hervorgebracht worden sein, sondern müssen schon im einfallenden weissen Licht praexistirt haben. Es ist demnach anzunehmen, dass das sogenannte weisse Licht aus den verschiedenen, durch die Brechung zu einem Spectrum zerstreuten (dispergirten) Farben bestehe. In der That vermögen wir durch ein umgekehrt gestelltes gleichartiges Prisma dieselben wieder sämmtlich zu vereinigen, und alsdann machen sie auf unser Auge wieder den Eindruck des Weiss. Das Farbenspectrum, welches das weisse Licht durch ein Prisma liefert, hat eine grössere Ausdehnung, wenn der brechende Winkel des Prismas grösser ist, da die Ablenkung jeder Farbe mit dem Werthe jenes Winkels wächst, also auch der Abstand der wenigst brechbaren Strahlen im Spectrum von den am stärksten brechbaren. Die A dehnung desselben hängt aber ausserdem noch ab von dem Dispersiot

vermögen, d. h. von der Zerstreuungskraft für die verschiedenen Farben, welche die Substanz des Prismas besitzt.

Die Erfahrung lehrt demnach, dass der Brechungsexponent sich nicht nur mit der Substanz, sondern auch mit der Farbe, d. h. mit der Wellenlänge des Lichtes, ändert. Die genaue theoretische Herleitung der Fortpflanzungsgeschwindigkeit einer jeden Wellenbewegung liefert denn auch
eine Abhängigkeit derselben von der Wellenlänge der Bewegung. Diese
Abhängigkeit ist für den Brechungsquotienten sehr angenähert ausgedrückt
durch die Formel (von Cauchy):

$$n=A+\frac{B}{\lambda^2},$$

in welcher A und B für eine und dieselbe Substanz Constante sind, λ die Wellenlänge bedeutet. Wenn man demnach für zwei Farben, deren Wellenlängen λ_1 und λ_2 sind, die Brechungsexponenten bestimmt hat, so kann man mittelst obiger Formel A und B (indem man jene Werthe einsetzt und die beiden Gleichungen nach A und B auflöst) berechnen, und kennt alsdann für jede beliebige Farbe mit anderem λ das zugehörige n. Aus dieser Dispersionsformel sieht man, dass der Brechungsindex, also auch die Ablenkung, um so kleiner wird, je grösser die Wellenlänge des gebrochenen Da nach Früherem das Roth unter den Farben des Spectrums die grösste Wellenlänge hat, so ist dieses die am wenigsten abgelenkte Farbe; stärker abgelenkt sind Orange, Gelb, Grün, Blau, und die am weitesten abgelenkte Farbe des ganzen Spectrums ist Violett. Dieses letzte besteht also aus Schwingungen von der kleinsten Wellenlänge, welche noch als Licht wahrgenommen werden können. Betrachten wir ein solches Farbenspectrum, wie ein Prisma es aus weissem Licht erzeugt, so sehen wir, dass jede der soeben genannten Farben noch einen bestimmten Raum in der Breite einnimmt, also noch Strahlen enthält, deren Ablenkung und somit deren Wellenlänge noch zwischen gewissen Grenzen verschieden ist. Hiernach kann eine genaue Bestimmung des Brechungsexponenten für eine Farbe nicht vorgenommen werden, z. B. für Gelb überhaupt, sondern für die Strahlen von einer bestimmten Wellenlänge unter allen denen, welche zum Gelb gehören, welche also nur an einer bestimmten Stelle im Gelb des Spectrums erscheinen. Solches Licht, welches nur aus Schwingungen von einer und derselben Wellenlänge besteht, nennt man einfarbig, monochromatisch, und kann dasselbe auf verschiedene Arten erhalten:

4) Einfarbig ist das Licht, welches gewisse Metalldämpfe in glüthendem Zustande aussenden. Lässt man z. B. festes schwefelsaures Lithium, Natrium oder Thallium, an einen dünnen Platindraht angeschmolzen, in einer nicht leuchtenden Gasslamme (eines Bunsen'schen Brenners) verdampfen, so sendet diese im ersten Falle monochromatisches rothes, im zweiten gelbes, im dritten grünes Licht aus, und das Licht solcher gefärbten Flammen ist das bequemste Hülfsmittel zur Bestimmung des Brechungsexponenten eines Körpers für verschiedene Farben.

2) Das Sonnenlicht enthält nicht alle zwischen dem äussersten Roth und äussersten Violett befindliche Farben, wie sie z. B. das einer weissen Flamme, durch ein Spectrum zerlegt, zeigt, sondern gewisse Lichtarten werden beim Durchgang durch die äussere Dampfhülle der Sonne vernichtet. An den diesen Lichtarten entsprechenden Stellen des hellen Spectrums erscheinen bei geeigneter Hervorbringung desselben demnach äusserst schmale dunkele Lücken (die sogenannten Fraunhofer'schen Linien), wodurch also bestimmte Stellen im Spectrum scharf markirt sind, und für diese alsdann die Ablenkung und somit der Brechungsexponent des Prismas sehr genau gemessen werden kann.

Angenähert einfarbig ist auch das Licht, wenn es durch gewisse farbige Körper hindurchgegangen ist, z. B. durch rothes Glas, welches ausser Roth alle übrigen Lichtarten vernichtet, doch haben die hindurchgehenden Strahlen noch merklich verschiedene Wellenlängen, daher sie im Spectrum nicht an einer einzigen Stelle, sondern innerhalb eines Streifens von einiger Breite auftreten, daher zu genauen Messungen der Ablenkung nicht geeignet sind.

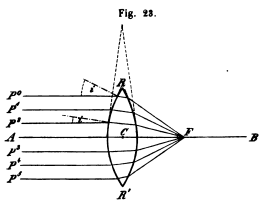
Durch die Bestimmung der Brechungsexponenten fester durchsichtiger Körper an der Grenze gegen Luft findet man, dass diese sämmtlich optisch dichter sind, als die letztere, dass also der Brechungsquotient aus Luft in einen solchen Körper stets grösser als 4 ist; bei der grossen Mehrzahl liegt er zwischen den Grenzen 1,4 und 1,7, doch giebt es auch Substanzen mit beträchtlich höherem Brechungsexponenten, z. B. ist derjenige des Diamant

n = 2,4135 roth, = 2,4195 gelb, = 2,4278 grün.

Für diesen Körper ist also der Brechungsindex beim Austritt aus demselben in Luft c. $\frac{4}{2,4}$, d. i. ungefähr der Sinus von 25°. Nach dem S. 20 Gesagten, welches wörtlich auch für die Schwingungen des Lichtes gilt, wird zu einem Lichtstrahl, welcher sich im Innern eines Diamanten fortpflanzt und eine Grenzfläche unter einem grössern Einfallswinkel, als 25°, trifft, kein gebrochener mehr existiren können, er wird demnach total reflectirt, und wegen des hohen Brechungsexponenten ist hier der Grenzwinkel der totalen Reflexion so klein, dass ein Lichtstrahl in einem von vielen ebenen Facetten begrenzten Diamant meist eine grosse Zahl totaler Reflexionen zu erleiden hat. Dies ist die Ursache der zahlreichen Lichtreflexe im Innern eines geschliffenen Diamanten.

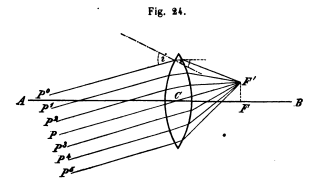
§. 40. Linsen. Mikroskop. Fernrohr. Die Erscheinungen der Brechung des Lichtes in Prismen gestatten die Erklärung derjenigen, welche die Lichtstrahlen zeigen beim Durchgang durch eine sogenannte Linse, d. h. einen durchsichtigen Körper (meist starkbrechendes Glas), der von zwei Segmenten einer Kugelfläche begrenzt ist. RR', Fig. 23, stellt den Durchschnitt einer solchen dar, AB, die Normale zu der Ebene des kreisförmigen Randes RR' durch die Mitte C, die Axe derselben. Fallen auf

eine derartige Linse parallele, also von einem sehr weit entfernten Punkt ausgehende Lichtstrahlen, P^0 , P', u. s. f. auf, so werden die dem Raad nächsten, z. B. P^0 , die Oberfläche der Linse unter einem grösseren Eisfallswinkel i treffen, als ein der Mitte mehr genäherter Strahl, z. B. P^0 : für diese beiden, P und P^2 ist in der Figur die Richtung der Normale zu Eintrittsfläche und die Grösse des Einfallswinkels i angegeben. Demnach



muss, da n in allen Theilen der Linse gleich ist, auch der Brechungswinkel des Strahles P grösser sein, als der von P2, so dass ersterer eine weit stärkere Ablenkung erfährt, als letzterer. Die beiden Stellen der Linse, an welchen ein Lichtstrahl ein- und austritt bilden gleichsam zwei Stellen eines Prismas, dessen brechender Winkel um so grösser wird, je mehr wir uns dem

Rand der Linse nähern, wie aus Fig. 23 hervorgeht, worin die gegen einander geneigte Lage dieser Stellen durch ihre Tangentialebenen (punktirt) bis zu deren Durchschnittsrichtung angegeben ist. Die Folge dieser verschiedenen Ablenkung ist es, dass alle diese einander und der Axe der Linse parallele Strahlen sich jenseits derselben in einem auf AB liegenden Punkte F, dem Brennpunkt (Focus) der Linse, vereinigen. Der Abstand CF dieses Punktes von der Mitte der Linse heisst ihre Brennweite oder Focallänge. Sind die auffallenden Strahlen zwar einander, aber nicht der Axe AB parallel, s. Fig. 24, kommen sie also von einem nicht in der Verlängerung von AB liegenden Punkte (in unendlicher Entfernung), so vereinigen sie sich in einem Punkte F', welcher auf der durch

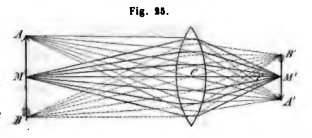


F, senkrecht zu AB gelegten Ebene dort liegt, wo dieselbe von dem durch die Mitte Linse gehenden Strahl PС getroffen wird. Auf der gradlinigen Verlängerung von PC muss der Vereinigungspunkt F1 liegen, weil dieser durch die Mitte gehende Strahl

an parallelen Stellen der Linse ein- und austritt, also durch diese ebenso wenig, wie durch eine planparallele Platte, eine Aenderung seiner Richtung erfährt. Dass der Strahl PCF sich aber in einem oberhalb F befindlichen Punkte, F, mit einem andern, z. B. P^0 vereinigen muss, lehrt folgende Betrachtung: Der Strahl P^0 trifft die Linse an derselben Stelle, wie der gleichbezeichnete in der vorigen Figur, aber unter grösserem Einfallswinkel i, folglich ist auch der Brechungswinkel r grösser, der Strahl wird also in seiner Verlängerung die Gerade AB erst in grösserem Abstande, als in F, folglich die Gerade PC oberhalb F, schneiden. Die beiden Constructionen Fig. 23 und 21 gelten nun aber auch umgekehrt für den Fall, dass sich in F, resp. F^1 ein leuchtender Punkt befindet, von welchem divergirende Strahlen ausgehen und auf die Linse fallen. Diese verlassen die Linse auf der linken Seite als parallele Strahlen; wenn sie von F ausgehen, parallel zur Axe der Linse (Fig. 23), wenn sie von F^1 ausgehen, in der Richtung F^1C (Fig. 24).

Betrachten wir nunmehr solche Strahlen, welche nicht aus dem Focus oder einem Punkte, dessen Abstand von der Linse gleich der Focallänge ist, aber auch nicht aus so grosser Entfernung kommen, dass wir sie als parallel ansehen können, sondern von einem Punkte ausstrahlen, dessen Entfernung gegen die Focallänge der Linse nicht als unendlich gross betrachtet werden kann, so stellt A M B Fig. 25 einen Gegenstand vor, dessen einzelne Punkte dieser Bedingung genügen, wenn wieder CF die Brennweite ist. Senden die einzelnen Punkte Lichtstrahlen aus, so werden die von einem, z. B. von M, ausgehenden sich auf einem Punkte M der Axe vereinigen, welcher jenseits des Brennpunktes F, aber demselben um so näher liegen muss, je mehr sich die von M ausgehenden Strahlen dem Parallelis-

mus nähern, d. h. je weiter der Gegenstand AB von der Linse absteht. Die von A ausgehenden Strahlen müssen einander in einem Punkte A' schneiden, welcher auf der Verlängerung der Geraden AC und normal unter M'



liegt; die von B ausgehenden in B', auf der Geraden BC normal über M' liegend; alle von Punkten des Gegenstandes zwischen A und B divergirenden Strahlen convergiren in Punkten zwischen A' und B'; die Linse erzeugt im Abstand CM' ein sogenanntes reelles Bild des Gegenstandes AB, welches umgekehrt steht. In Fig. 25 ist der Gegenstand weiter entfernt als das Bild, daher dieses verkleinert erscheint; wäre das Umgekehrte der Fall, wäre z. B. A'B' der Gegenstand, so würde AB sein durch die Linse erzeugtes Bild sein, dasselbe wäre also vergrössert. Genau gleiche Grösse haben beide nur, wenn sie den gleichen Abstand, nämlich $2 \cdot CF$ von der Linse haben. Wäre der Gegenstand in so grosser Entfernung, dass wir die auf die Linse fallenden Strahlen als parallel ansehen

müssen, so wurde das Bild im Brennpunkt der Linse entstehen und fast verschwindend klein sein.

Bringen wir endlich einen Gegenstand AB so nahe an die Linse, dass er sich zwischen derselben und ihrem Brennpunkt befindet, Fig. 26, so divergiren die von den einzelnen Punkten des Gegenstandes ausgehenden Strahlen stärker, als wenn sie aus dem Focus F kämen, sie treffen dieselbe Stelle der Linse unter grösserem Einfallswinkel, haben also auch grösseren Brechungswinkel und können demnach nicht einander parallel aus der Linse austreten, wie in obigem Falle, sondern müssen noch divergiren, wenn auch viel weniger, als vor der Linse. Die von M ausgehenden Strahlen, in Fig. 26 mit starken Geraden ausgezeichnet, divergiren jenseits der Linse noch und werden daher auf ein unmittelbar hinter derselben befindliches Auge den Eindruck machen, als ob sie von dem Punkte M', nach welchem

Fig. 26.

hin sie convergiren, ausgegangen wären (vergl. S. 22); die von A aus auf die Linse fallenden (schwach ausgezogenen) divergiren so. als ob sie von A', die von B aus (punktirt), als ob sie von B' kämen.

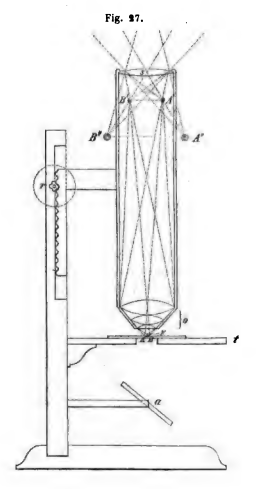
Das Auge erblickt also in grösserer Entfernung hinter der Linse, nämlich in A'B' ein vergrössertes aufrecht stehendes virtuelles Bild des Gegenstandes AB. Eine in dieser Weise zur Vergrösserung naher Gegenstände angewandte Linse nennt man eine einfache Lupe. Die zusammengesetzte Lupe oder das Mikroskop dient dazu, eine stärkere Vergrösserung, als sie mit der einfachen möglich ist, zu erreichen.

Dasselbe besteht, in Fig. 27 in verticalem Durchschnitt dargestellt, aus dem Objectiv o, einer Linse von sehr kurzer Brennweite oder mehrerer unmittelbar auf einander liegender Linsen, welche zusammen wie eine von sehr kurzer Brennweite wirken, und dem Ocular s, einer Lupe von grösserer Focaldistanz. Beide sind an den entgegengesetzten Enden eines innen geschwärzten Rohres befestigt. Wird dieses Instrument nun einem sehr kleinen Gegenstand AB, welcher auf einer von unten durch den das Licht des hellen Himmels reflectirenden Spiegel a erleuchteten Glasplatte liegt, so genähert, dass derselbe nur ganz wenig ausserhalb des Focus F des Objectivs sich befindet, so wird nach S. 34 in grosser Entfernung von o, in A'B', ein reelles vergrössertes Bild des Gegenstandes erscheinen. Dieses Bild entsteht inner-

halb der Focallänge des Oculars, folglich wird es, durch Letzteres betrachtet, als virtuelles, noch mehr vergrössertes Bild in A"B" gesehen werden. Ge-

wöhnlich legt man zur mikroskopischen Beobachtung das Object auf eine Glasplatte und diese auf den aus Metall bestehenden und in der Mitte durchbohrten Objectträger t, welcher fest mit dem Stativ des Instrumentes verbunden ist, während dieses selbst durch ein Zahnrad r auf und nieder bewegt und somit in die erforderliche Entfernung vom Object gebracht werden kann.

Eine weitere Anwendung von Linsen besteht in ihrer Zusammensetzung zu einem Fernrohr. Dieses Instrument, Fig. 28, besteht ebenfalls aus zwei Linsen oder zusammengesetzten Linsensystemen, dem Objectiv o und dem Ocular s, aber hier ist das erstere von grosser, das letztere von kleiner Brennweite. Da das Instrument stets zur Betrachtung entfernter Gegenstände dient, so entsteht ein reelles Bild A'B' eines solchen (AB) ganz nahe dem Brennpunkt F des Objectivs, folglich nach S. 32 sehr verkleinert. Fällt nun in F zugleich der Focus des Oculars s (d. h.



ist der Abstand beider Linsen gleich der Summe ihrer Brennweiten), so befindet sich das Bild A'B' zwischen dem Ocular und dessen Brennpunkt;

Fig. 28.

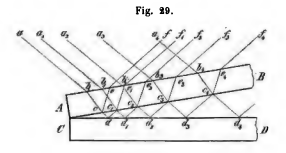


durch diese stark gekrummte Linse betrachtet wird es demnach als l'deutend vergrössertes virtuelles Bild in A''B'' erblickt werden.

§. 44. Interferenz des Lichtes. Wenn das Licht, wie Eingangs Groth, Krystallographie.

Paragraphen 7 angenommen wurde, eine Wellenbewegung des Aethers ist so müssen zwei Lichtstrahlen, welche eine und dieselbe Reihe von Aethertheilchen gleichzeitig in Bewegung setzen, auch interferiren, d. h. sid zu einer Bewegung zusammensetzen, deren Amplitude (Intensität) und Schwingungszustand von den Amplituden und der Phasendifferenz der interferirenden Strahlen abhängt So müssen z. B. zwei Lichtstrahlen und gleicher Helligkeit, gleicher Schwingungsrichtung und Wellenlänge (Farbe) welche eine halbe oder eine ungrade Zahl halber Wellenlängen gegen einander verzögert sind, einander vollständig vernichten, Dunkelheit hervebringen u. s. f., wie es §. 4 für Wellenbewegungen überhaupt auseinander gesetzt ist.

Die einfachsten Interferenzerscheinungen des Lichtes sind die von Newten zuerst genauer untersuchten, an dünnen Platten einer beliebigen Substan austretenden. Seien AB und CD Fig. 29 die senkrechten Durchschnitte zweier planparallelen Platten eines durchsichtigen Körpers, z. B. Glas, und die eine gegen die andere so gestellt, dass sich zwischen beiden eine seht dunne keilförmige Luftschicht befindet (welche in der Figur nur der Deutlichkeit wegen breit gezeichnet ist). Sei ferner die ganze Fläche der oberen Platte von parallelen Strahlen einer bestimmten Farbe, deren Richtung ||ab|, getroffen, welche also von einem sehr fernen Punkte ausgehen so wird uns selbstverständlich die ganze Oberfläche von AB spiegelnd erscheinen, wenn sich das Auge vertical über B befindet, weil alle Strahler ab, a_1b_1 etc. theilweise an derselben reflectirt werden. Ausserdem aber wird ein Theil der Bewegung in das Glas eindringen, und zwar wird der Strahl ab in b gebrochen werden in die Richtung bc; in c, an der Grenz von Glas und Luft, erfährt derselbe eine erneute Theilung, indem der eint Theil nach ce reflectirt wird, wobei bc und ce gleiche Winkel mit der



Grenzfläche bilden, der andere Theil in die Luft austritt in der Richtung cd, welche parallel ab sein muss; dieser letztere Strahl wird in d, während er theilweise natürlich auch in CD eindringt, wieder nach dem Reflexionsgesetz zurückgeworfen, gelangt also nach c1, von da gebrochen nach e1 und

tritt in die Luft aus in der Richtung e_1 $f_1 \parallel d$ c_1 . Unter den unzähligen, auf alle Punkte der Oberfläche AB auffallenden Strahlen betrachten wir nun denjenigen a_1 , welcher, in b_1 gebrochen, genau an der Stelle c_1 theilweise reflectirt wird, an welcher der vorige, in d reflectirte Strahl wieder in das Glas eintritt und sich in demselben bis e_1 fortpflanzt. In der Geraden e_1f_1 , welche in ihrer Verlängerung das Auge des Beobachters treffen soll, pflanzen

sich demnach gleichzeitig zwei Bewegungen fort, diejenige des Lichtstrahles, welche den Weg $a_1b_1c_1e_1f_1$, und dessen, welche den Weg $abcdc_1e_1f_1$ zurückgelegt hat. Wenn diese beiden Bewegungen auch von derselben Lichtquelle ausgegangen sind und daher in gleicher Entsernung von derselben gleichen Schwingungszustand haben, so gelangen sie hier in die gleiche Bahn, nachdem der zweite einen längern Weg hat zurücklegen müssen; der Schwingungszustand, in welchem er in einem bestimmten Augenblicke bei e, austritt, ist bei dem ersten Strahl an einer Stelle, um deren Entfernung von e₁ er bereits vorangeeilt ist. Der zweite ist gegen den ersten verzögert um die Strecke, welche sein Weg von der Lichtquelle aus grösser, als der jenes ist; die beiden Strahlen treten in e, aus mit einer Phasendifferenz, welche von der Grösse jener Strecke abhängt. Diese Grösse ist $cd + dc_1$, also um so kleiner, je geringer der Abstand der oberen von der unteren Glasplatte ist. Seien nun an der in Rede stehenden Stelle diese beiden so nahe an einander, dass die Strecke $cd + dc_1$ gleich einer halben Wellenlänge des einfallenden monochromatischen Lichtes ist, so werden die beiden obigen Strahlen in e, austreten, der eine aber um ‡ 2 verzögert sein, beide also gleichzeitig an jedem Punkte ihrer gemeinschaftlichen Bahn e_1f_1 genau entgegengesetzten Schwingungszustand besitzen und sich demnach, wenn ihre Intensität genau gleich ist, vollständig vernichten, d. h. in der Richtung e, f, wird kein Licht in das Auge des Beobachters gelangen. Sind dagegen beide Strahlen nicht genau gleich hell, so wird noch die Differenz ihrer Amplituden übrig bleiben, also keine vollständige Dunkelheit in der angegebenen Richtung erzeugt werden.

Vergleichen wir jetzt zwei andere, in entsprechendem Verhältniss stehende Strahlen, z. B. $a_1 b_1 c_1 d_1 c_2 e_2 f_2$ und $a_2 b_2 c_2 e_2 f_2$, so bewegen sich diese von e2 aus in derselben Geraden, während jedoch der erstere eine Verzögerung um die Strecke $c_1 d_1 + d_1 c_2$, gegenüber dem zweiten, erfahren hat; sei diese = # des angewandten Lichtes, so werden die Lichtstrahlen in e_2f_2 interferiren mit dieser Phasendifferenz, also sich zu einer einzigen Wellenbewegung zusammensetzen, welche, wie S. 44 Fig. 7 gezeigt worden ist, um 1 verschoben ist und eine Amplitude besitzt, welche grösser als die der Einzelbewegungen, aber kleiner als deren Summe ist. In der Richtung e_2f_2 wird also Licht von der einer solchen Amplitude entsprechenden Helligkeit in das Auge des Beobachters gelangen. Gehen wir zu den Strahlen $a_2 b_2 c_2 d_2 c_3 e_3 f_3$ und $a_3 b_3 c_3 e_3 f_3$ über, so ist bei deren Interferenz in der Geraden $e_3 f_3$ der erstere um die Weglänge $c_2 d_2 + d_2 c_3$ verzögert; diese ist grösser als im vorigen Falle; sie sei gleich der Wellenlänge des angewandten Lichtes λ , so haben die beiden Strahlen bei ihrem Austritt aus dem Glase in e₃ genau gleichen Schwingungszustand, setzen sich also zu einer Schwingung von derselben Phase zusammen, deren Amplitude die Summe der Amplituden der beiden Strahlen ist. In der Richtung e_3f_3 erblickt der Beobachter demnach Licht von einer Helligkeit, gleich der Summe der Helligkeit der interferirenden Lichtstrahlen, d. i. das Maximum der Hellig-

keit, welches bei einer derartigen Interferenz möglich ist. Von dem Minimum, welches in der Richtung $e_1 f_1$ erscheint, zu diesem Maximum mus ein allmäliger Uebergang stattfinden. Für die folgenden, einander in gleiche Weise entsprechenden Paare von Lichtstrahlen wird nun der Abstand der beiden Glasplatten immer grösser, also auch die Verzögerung des eines gegen den andern. Dasjenige Paar, welches mit 4 \(\lambda \) Phasendifferenz interferirt, wird um 1 \(\lambda \) im Schwingungszustand gegen einander verschoben sein, also einen Strahl von etwas geringerer Helligkeit als das letztere liefen (vergl. Fig. 6 S. 11). Ein weiteres Paar wird eine Phasendifferenz von 11 erhalten, also mit genau entgegengesetztem Schwingungszustand interferiren, somit wird dasselbe Minimum der Helligkeit resultiren, als in der Ricktung $e_1 f_1$. Denkt man sich dieselbe Construction und Betrachtung für immer grössere Dicke der zwischen den Glasplatten befindlichen dünnen Luftschick fortgesetzt, so ergiebt sich folgendes Resultat: Ein Beobachter, welcher nach der Oberfläche der Platte AB in der Richtung hinblickt, in welcher das von der obern und untern Grenzfläche der Luftschicht zwischen AB und CD reflectirte Licht die obere Platte verlässt, sieht eine regelmässige Folge von hellen und dunkeln Streifen, welche sämmtlich der Kante, mit der AB auf CD aufliegt, parallel laufen, also senkrecht zu dem verticalen Durchschnitt Fig. 29 stehen.

Witrde man darauf das Licht einer anderen Farbe, z. B. von grösserer Wellenlänge, auf die Glasplatten fallen lassen, so würde an der Stelle, an welcher vorher der erste dunkle Streifen entstand, weil die beiden dort interferirenden Strahlen einer Phasendifferenz von ½ der früher benutzten Farbe hatten, jetzt noch keine vollständige Auslöschung eintreten, da eine halbe, jetzt grössere, Wellenlänge Wegdifferenz erst Strahlen erhalten können, die an einer dickeren Stelle der Luftschicht reflectirt werden. Mit Licht von grösserer Wellenlänge beleuchtet, werden die Platten also ebenfalls helle und dunkle Streifen zeigen, dieselben werden aber weiter von der Berührungslinie derselben und ebenso weiter von einander abstehen.

Das weisse Licht besteht nach Früherem aus einer Mischung sehr verschiedener Farben, welche nur dann den Eindruck des Weiss machen, wenn sie in einem bestimmten Helligkeitsverhältniss gemischt sind. Die Erscheinungen, welche wir beobachten, wenn wir weisses Licht auf jene Glasplatten fallen lassen, sind nun andere und complicitere als vorher. Betrachten wir die Stelle sehr nahe an der Berthrungslinie der Platten, an welcher die Luftschicht so dünn ist, dass die beiden an der oberen und der unteren Seite derselben reflectirten Lichtstrahlen eine Wegdifferenz haben, welche nur $\frac{1}{2}\lambda$ des violetten Lichtes beträgt, dessen Wellenlänge die kleinste unter denen aller Farben ist. Die Strahlen dieser Farbe werden hier vollständig ausgelöscht, nicht so jedoch diejenigen der anderen im Weiss enthaltenen Farben, welche auf derselben Stelle auffallen; diese letzteren erhalten durch die Interferenz zwar eine Schwächung ihrer Helligkeit, die aber um so geringer ist, je grössere Wellenlänge sie haben. Das an dieser

Stelle erscheinende Licht enthält also die Farben in anderem Helligkeitsver-1 hattniss (Violett gar nicht), als das Weiss, es kann also nicht weiss erscheinen, sondern zeigt eine in diesem Falle gelbe Mischfarbe. An einer benachbarten Stelle beträgt die Wegdifferenz wegen der wachsenden Dicke der Luftschicht etwas mehr, nämlich \$\darkappa blauen Lichtes, hier wird also diese Farbe vernichtet, die andere nur geschwächt, es erscheint Orange als Gesammteindruck derselben. In noch grösserem Abstande von dem Rande der Lustschicht entsteht die Phasendifferenz 1 des Grun; hier erscheint als Mischfarbe Roth, u. s. f. Im weissen Licht erscheinen also statt der dunkeln und hellen Streifen farbige. Diese sind aber um so blasser, je mehr sie vom Rande der Luftschicht abstehen, und da, wo diese einigermassen dick ist, sieht man nur Weiss. Die Ursache dieser Erscheinung ist folgende: an einer solchen Stelle erhalten die Beiden interferirenden Strahlen eine sehr grosse Wegdifferenz, z. B. 🛂 λ des äussersten Violett, dieses wird also ausgelöscht; dieselbe Länge ist aber auch = 39 λ einer Farbe von etwas grösserer Wellenlänge, 37 \(\lambda \) einer von noch grösserer Wellenlänge u. s. f. Es werden also aus allen Farben des Spectrums Theile von bestimmter Brechbarkeit ausgelöscht; je zahlreicher diese sind, d. h. je dicker die Lustschicht ist, desto gleichmässiger werden alle Hauptfarben des Spectrums geschwächt, desto mehr macht die entstehende Mischfarbe den Eindruck des Weiss. Man nennt dieses Weiss der höheren Ordnung, weil man die Farben der einzelnen Streifen vom Rande aus als solche erster, zweiter, dritter Ordnung u. s. w. bezeichnet. Diese Farbenstreifen, die sogenannten Newton'schen Farben, sieht man sehr häufig an Krystallen mit vollkommener Spaltbarkeit, wenn nämlich parallel deren Richtung sich Sprünge in denselben befinden.

Wurde man statt der beiden ebenen Platten eine solche und eine Glaslinse anwenden, so wurde man kreisförmige Farbenringe (Newton'sche Ringe) erhalten.

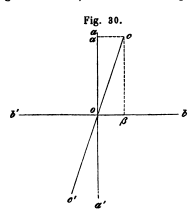
Man sieht leicht ein, dass die Erscheinungen der Interferenz, wenn auch andere als die hier beschriebenen, ein Mittel liefern, um die Wellenlänge des Lichtes zu bestimmen. So hat man gefunden, dass die Wellenlänge der folgenden Farben in Luft beträgt:

Roth der Lithiumflamme 0,000674 Millimeter.
Gelb der Natriumflamme 0,000589 ,,
Grün der Thalliumflamme 0,000535 ,,
Aeusserstes Violett 0,000406 ,,

§. 12. Polarisation des Lichtes. In allen bisherigen Betrachtungen haben wir angenommen, dass der Lichtstrahl sich nach allen Seiten rings um seine Fortpflanzungsrichtung gleichartig verhalte. Eine Drehung des Strahls um jene Richtung würde also keine Aenderung seiner Eigenschaften bewirken, er selbst in keiner andern Beziehung zum Raume stehen, diejenige, durch welche die Richtung seiner Fortpflanzung bestimmt Eine solche Beziehung müsste aber stattfinden bei einem Strahl, de

Schwingungen in einer Ebene vor sich gehen, derselbe müsste eine Schlichkeit in Bezug auf jene Ebene zeigen. Dies ist jedoch bei dem sognannten gewöhnlichen Lichte nicht der Fall, und es wird daher zur Erklärung dieses Mangels an Seitlichkeit angenommen, dass ein mit gewöhlichem Licht leuchtender Körper eine Bewegung aussendet, deren Schwingungen in sehr schneller Aufeinanderfolge ihr Azimuth wechseln, so das zwar Schwingungen mit Seitlichkeit unser Auge treffen, aber nach einande nach äusserst kurzen Zeiträumen solche, deren Bewegung nach allen Richtungen senkrecht zur Fortpflanzungsrichtung stattfindet; ein solcher Strali wird den Eindruck eines Strahles ohne Seitlichkeit machen.

Pflanzt sich eine solche Bewegung, wie wir annehmen, dass das gewöhnliche Licht es sei, in einem isotropen Medium fort, so wird irgend ein Theilchen desselben in einem bestimmten Zeitmomente in Schwingung nach a a' (Fig. 30) versetzt werden; bei jeder folgenden Elongation wird die Richtung derselben um einen sehr kleinen Winkel gedreht sein, also z. R. in einem gewissen Augenblicke parallel c c' sein. Ein Impuls, welcher das Aethertheilchen von o nach c hin bewegt, wirkt ebenso, wie zwei gleichzeitig ausgetübte Impulse nach a und b, welche für sich dasselbe nach c resp. c bewegt haben würden. Da aber in den isotropen Medien die Schwingungen des Aethers, sie mögen stattfinden in welcher Richtung sie wollen, sich gleich schnell fortpflanzen, so werden an jedem folgendes Theilchen in der Fortpflanzungsrichtung, welches von der Bewegung ergriffen wird, die beiden Impulse nach a und b gleichzeitig anlangen und



sich also zu einer einzigen Bewegung nach c zusammensetzen. Dieselbe Betrachtung gilt für jede Schwingungsrichtung, es mus demnach eine Bewegung, welche schnell nach einander in allen Azimuthen statfindet, nach ihrem Eindringen in ein isotropes Mittel, den gleichen Wechsel ihrer Schwingungsrichtung beibehalten. So erklärt es sich, dass ein Strahl gewöhnlichen Lichtes in den isotropen Körpern, zu denen auch eine bestimmte Klasse der Krystalle gehört, sich als gewöhnlicher Lichtstrahl fortpflanzt.

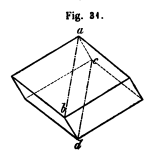
Anders verhält sich ein solcher Lichtstrahl, wenn er in einen anisotropen Krystall eindringt; in diesem ist die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Bewegung eine verschiedene, je nach der Richtung, in der die Schwingung stattfindet. Erfahrungsgemäss steht die Schwingungsrichtung der am langsamsten sich fortpflanzende , unter allen in derselben Ebene schwingenden Strahlen in den Krystallen stets senkrecht zu derjenigen der unter jenen sich am schnellsten fortpflanzenden. Ist in Fig. 30 also aa' die Richtung, in welcher die mit der grössten Geschwindigkeit fortschreitenden Strahlen

schwingen, so ist bb' die der langsamsten in derselben Ebene schwingenden. Ist o nun ein Aethertheilchen, welches von einer soeben in den Krystall eintretenden Bewegung von der Natur des gewöhnlichen Lichtes getroffen wird, und ist in einem bestimmten Augenblicke die Schwingungsrichtung jenes Lichtes aa', in einem der folgenden cc', so wird letztere Schwingung nach Obigem gleichbedeutend sein mit den Schwingungen, welche durch zwei gleichzeitige Impulse, deren einer parallel aa', der andere parallel bb' und deren Intensität im Verhältniss der Längen $o\alpha$ und $o\beta$ stehen, bewirkt werden. Diese beiden Schwingungen pflanzen sich aber mit verschiedener Geschwindigkeit fort, gelangen also zu verschiedenen Zeiten an eines der später in Bewegung gesetzten Aethertheilchen, können sich demnach dort nicht mehr zu einer Schwingung nach cc' zusammensetzen, sondern werden ihren Weg getrennt fortsetzen. In einem noch späteren Momente wird o nach einer Richtung bewegt werden, welche einen noch grösseren Winkel mit aa' macht als die Richtung cc', diese Bewegung wird also ebenfalls in zwei, parallel aa' und bb', zerlegt werden, in welchem Falle aber die Componente nach bb' einen grösseren Werth besitzt als vorher. Die gesammte Bewegung eines gewöhnlichen Lichtstrahles, dessen Schwingungsazimuth sehr schnell wechselt, wird also in zwei Lichtstrahlen zerlegt werden, von denen der eine parallel aa' schwingt und dessen Intensität mit dem Azimuth des eintretenden Strahles wechselt, und zwar in dem Moment, wo dieses parallel aa' ist, gleich der vollen Intensität des eintretenden Lichtes ist, dann abnimmt, Null wird, sobald jenes Azimuth parallel bb' ist, dann wieder wächst u. s. f. Dieser Wechsel der Intensität tritt aber so schnell ein, dass der Lichtstrahl den Eindruck eines solchen von constanter mittlerer Intensität macht, also eines, dessen Intensität gleich der Hälfte von der des eintretenden Strahles ist. Der zweite Strahl, welcher durch die Zerlegung entsteht, dessen Schwingungen parallel bb' stattfinden, hat in denselben Augenblicken die Intensität Null, wenn die des ersten im Maximum ist, nimmt zu, wenn jene abnimmt, erreicht das gleiche Maximum, wenn jene gleich Null wird u. s. f., d. h. dieser zweite Strahl macht ebenso den Eindruck eines Strahles von der constanten Helligkeit, gleich der Hälfte derjenigen des eintretenden Strahls.

Beim Eintritt eines gewöhnlichen Lichtstrahls in einen anisotropen Krystall entstehen also aus demselben zwei Lichtstrahlen von verschiedener Fortpflanzungsgeschwindigkeit, aber gleicher Helligkeit, deren Schwingungen in der senkrecht zum Strahl stehenden Ebene stattfinden, die des einen in der Richtung, welche der grössten, die des anderen in der, welche der kleinsten Lichtgeschwindigkeit der in jener Ebene schwingenden Strahlen entsprechen. Wie bereits erwähnt, lehrt die Beobachtung, dass in den Krystallen diese beiden Richtungen stets senkrecht auf einander stehen. Jeder dieser beiden Strahlen, als nur in einer Ebene seine Schwingungen vollführend, muss eine gewisse Seitlichkeit (Polarität) in Bezug auf diese Ebene zeigen und heisst desshalb ein polarisirter Lichtstrahl; da die

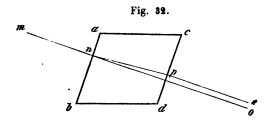
beiden Ebenen, in Bezug auf welche dies stattfindet, in diesem Falle sentrecht auf einander stehen, so heissen die beiden Strahlen senkrecht zu einander polarisirte. Da die Geschwindigkeit, mit der sich dieselben in den Krystall fortpflanzen, für jeden eine andere ist, so haben sie auch verschiedene Brechungsquotienten (Verhältniss ihrer Geschwindigkeit in Let, welche für beide gleich, zu der im Krystall), d. h. sie werden an der Grees von Luft und Krystall verschiedene Ablenkung erfahren. Der vorher einfache Strahl wird also im Krystall doppelt gebrochen in zwei Strahlen vor verschiedener Richtung. Deshalb nennt man die anisotropen Krystalle auch doppelt brechenden, im Gegensatz zu den seinfach brechendene oder isotropen.

§. 43. Doppelbrechung des Lichtes im Kalkspath. Die Krystek des Kalkspaths sind nach drei Richtungen, welche sich unter Winkeln wa 105° 4' schneiden, sehr vollkommen spaltbar, und da dieses Mineral sich in sehr grossen wasserhellen Krystallen in der Natur (besonders auf Island; vorfindet, ist es leicht, von demselben grosse durchsichtige Spaltungsstücke von der Form eines sogenannten Rhomboëders, Fig. 34, herzustellen.



Diese eignen sich namentlich deshalb in hohen Grade zu dem experimentellen Studium der Erscheinungen der Doppelbrechung, weil der Kalkspath die Eigenschaft besitzt, die beiden durch die Brechung in demselben entstehenden Strahlen sehr beträchtlich verschieden abzulenken. Stelle Fig. 32 einen Durchschnitt des Rhomboëders durch die 4 Eckpuncte abcd (Fig. 34) dar, so dass ab und cd die kurzen Diagonalen der Rhomboëderflächen sind, und lässt man nur

senkrecht auf diese Flächen, parallel mn, ein Lichtbündel fallen, z. B. blickt man durch die beiden parallelen Rhomboëderflächen nach einer kleinen kreisrunden und beleuchteten Oeffnung in einem dunkeln Schirm, so sieht man zwei gleich helle Bilder dieser Oeffnung, woraus hervorgeht, dass ein



in der Richtung mn in den Kalkspath eintretender Lichtstrahl in zwei zerlegt wird, von denen einer, no, wie ein gewöhnlicher Lichtstrahl bei senkrechter Incidenz, ungebrochen durch den Kalkspath hindurchgeht, während der zweite, in der Ebene des

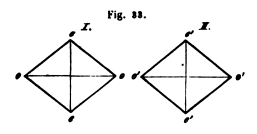
Durchschnittes abgelenkt, im Krystall sich von n nach p bewegt, dort die entgegengesetzte Brechung als in n erfährt, also in der Richtung pe austritt. Da von diesen beiden Strahlen nur der erstere no dem Brechungsgesetz für gewöhnliches Licht (s. §. 9) folgt, so nennt man ihn den or-

dentlichen (ordinären) Strahl, den anderen den ausserordentlichen (extraordinären).

Sind diese beiden, aus einem Strahl gewöhnlichen Lichtes im Kalkspath entstandenen Strahlen polarisirte Wellenbewegungen mit den in §. 3 auseinandergesetzten Eigenschaften, so müssen dieselben einem zweiten Kalkspath gegenüber sich ganz anders verhalten, als ein gewöhnlicher Lichtstrahl, wie sich aus folgenden Betrachtungen ergiebt:

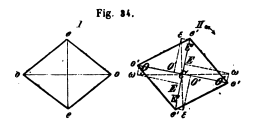
Angenommen, der ordinäre Strahl o, welcher aus dem Kalkspath austritt, bestehe nur aus gradlinigen Schwingungen parallel der längeren Diagonale der Rhomboëderfläche, der extraordinäre e aus solchen parallel der kurzen Diagonale. Möge Fig. 33 I und II die beiden Kalkspathrhomboëder, durch welche das Licht gehen soll, welche man sich also, den einen vor dem andern, zu denken hat, neben einander darstellen, so würden oo und o'o' in denselben die Schwingungsrichtungen des ordentlichen, ee und

e'e' diejenigen des ausserordentlichen Strahles sein, dessen Fortpflanzungsrichtung senkrecht zur Zeichnungsebene steht. Der ordentliche Strahl mit der Schwingungsrichtung oo, welcher aus I austritt, gelangt in II, wenn I und II parallel sind, wie es Fig. 33 darstellt, mit der



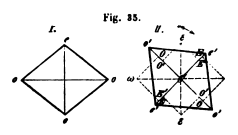
Schwingungsrichtung o'o', hier wird die Bewegung zerlegt in eine solche nach o'o' und eine nach e'e'; der auf letztere Richtung fallende Antheil derselben ist jedoch gleich Null, die Componente parallel o'o' gleich der Intensität des in II eintretenden ordentlichen Strahls; dieser wird also im zweiten Kalkspath nicht doppelt gebrochen, sondern geht vollständig als ordentlicher Strahl durch denselben. Denken wir uns jetzt II um einen kleinen Winkel gedreht, s. Fig. 34, so tritt der ordentliche Strahl aus II mit

der Schwingungsrichtung $\omega \omega$ in II ein, wird hier in zwei Strahlen zerlegt, welche nach o'o' und e'e' schwingen, und deren Intensitäten sich verhalten, wie die Längen CO und CE, d. h. er geht nicht mit seiner vollen Intensität als ordentlicher Strahl hindurch, der Rest als ausser-



ordentlicher. In diesem Falle wird der ordentliche Strahl aus dem ersten Kalkspath im zweiten also doppelt gebrochen, liefert aber zwei Strahlen von verschiedener Intensität. Bei einer weiteren Drehung des Kalkspaths II, Fig. 35, wenn derselbe nämlich 450 mit I bildet, wird der ordentliche Strahl in II in zwei gleich grosse Componenten zerlegt, er liefert

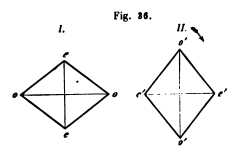
also zwei gleich helle Strahlen, einen ordinären und einen extraordinären; demnach geht er nur zur Hälfte als ordentlicher Strahl durch den zweite



Kalkspath. Je weiter man am

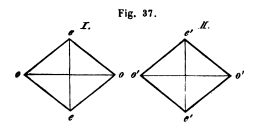
II dreht, ein um so kleinere
Antheil desselben geht als erdentlicher Strahl durch denselben; bei der in Fig. 36 dargestellten Stellung, in welche
I und II rechtwinkelig gekreus
erscheinen, tritt der aus I heauskommende ordinäre Strahl

in II mit der Schwingungsrichtung e'e' ein, wird also in zwei senkrecht Componenten zerlegt, deren erste, parallel o'o', gleich Null, deren zweit,



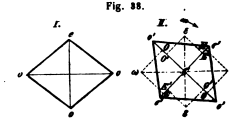
parallel e'e', gleich der ganze Intensität des eintretenden Lichte ist; der Strahl o kann also gar nicht mehr als ordinärer Strahl durch den zweiten Kalkspath hisdurchgehen, er geht ganz als extraordinärer hindurch. Theilweise als ordentlicher gelangt er wieder durch II bei weiterer Drehung dieses, vollständig, wenn die ge-

sammte Drehung = 180° ist, und es ist einleuchtend, dass völlig das Gleiche eintreten muss, wenn die Drehung, von der Stellung in Fig. 33 ausgehend, nach links herum, statt nach rechts, stattgefunden hätte. Denken wir uns durch ee, resp. durch e'e' und die Fortpflanzungsrichtung des Strahls eine Ebene gelegt, und nennen diese einen Hauptschnitt des Kalkspathes, so ist diese Ebene insofern charakteristisch für den aus dem ersten Rhomboëder austretenden ordinären Strahl, als derselbe ganz als ordentlicher durch II hindurchgeht, wenn der Hauptschnitt von II parallel dem von I, um so weniger, je grösser der Winkel ist, welchen die Hauptschnitte beider einschliessen, endlich gar nicht, wenn dieselben senkrecht auf einander stehen. Wir wollen deshalb diese für den Strahl o so charakteristische Ebene seine Polarisationsebene nennen, und ihn als einen im Hauptschnitt polarisirten Strahl bezeichnen.



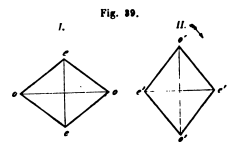
Betrachten wir nunmehr den zweiten, ausserordentlichen Lichtstrahl, welcher aus Kalkspath I austritt, unter denselben Voraussetzungen, so zeigt Fig. 37, dass dieser in II mit der Schwingungsrichtung e'e' eintretend, in zwei Componenten nach o'o' und e'e' zerlegt wird, deren erste gleich Null ist; dies ist aber die Schwingungsrichtung des ordentlichen Strahls, also kann bei paralleler Stellung der Kalkspathe der Strahl e aus I gar nicht als ordentlicher Strahl durch II hindurchgehen. Drehen wir II um einen Winkel, s. Fig. 38, so tritt e mit der Schwingungsrichtung se ein und wird in die beiden

Componenten CO' und CE' zerlegt, jetzt geht also der extraordinäre Strahl des ersten Kalkspaths theilweise als ordentlicher durch den zweiten, und zwar ein um so grösserer Antheil, je weiter wir drehen. Steht endlich, wie in Fig. 39, die zum Hauptschnitt des zwei-



ten Kalkspaths senkrechte Ebene, welche durch o'o' und die Fortpflanzungsrichtung des Strahles bestimmt ist, parallel dem Hauptschnitt, so muss

der aus I austretende extraordinäre Strahl vollständig als ordinärer Strahl durch II hindurchgehen; bei noch weiterer Drehung wieder nur unvollständig u. s. f. Dem Hauptschnitt des ersten Kalkspaths muss also parallel sein die senkrecht zum Hauptschnitt stehende Ebene des zweiten, damit der Strahl e als gewöhnlicher vollstän-



dig durch letzteren hindurchgelangen kann; einen je grösseren Winkel jene beiden Ebenen mit einander einschliessen, um so weniger kann von jenem als ordentlicher Strahl durch II hindurch. Die Ebene, welche senkrecht zum Hauptschnitt steht, ist also ganz in gleicher Weise charakteristisch für den extraordinären Strahl, wie es der Hauptschnitt selbst für den ordinären ist; man nennt deshalb jene die Polarisationsebene des ausserordentlichen Lichtstrahls, und sagt, dieser sei senkrecht zum Hauptschnitt polarisirt.

Dass die beiden, aus einem Kalkspath austretenden Lichtstrahlen sich in der That einem zweiten Kalkspath gegenüber ganz anders verhalten, als gewöhnliches Licht, und zwar genau in der soeben aus bestimmten Annahmen gefolgerten Art und Weise, dies kann man leicht durch folgenden Versuch prüfen:

Vor einem undurchsichtigen Schirm mit einer kreisrunden kleinen Oeffnung, welcher so aufgestellt wird, dass diese von der Rückseite erleuchtet erscheint, bringt man ein Kalkspathrhomboëder in der Stellung an, dass zwei parallele Flächen desselben vertical stehen, beim horizontalen Hindurchsehen nach der hellen Oeffnung also die Lichtstrahlen mit senkrechter

Incidenz auffallen. Ist dann der Kalkspath in seiner Fassung drehbar um eine Axe, parallel der Richtung des auffallenden Lichtes, so lässt sich leicht bestimmen, welches von den beiden nunmehr sichtbaren Bildern der Oeffnung das ordentliche, welches das ausserordentliche ist, da ersteres, als nicht abgelenkt, beim Drehen des Rhomboëders stehen bleibt, letzteres, welches im Hauptschnitt abgelenkt ist, mit dessen Drehung sich im Kreise um das ordentliche Bild herumbewegt. Bringt man jetzt vor diesen Kalkspath einen zweiten, gleich gross und ebenso gefasst, in vollkommen pareileler Stellung an, und blickt durch beide hindurch nach der hellen Oeffnung, so sieht man, dass das ordentliche Bild o ganz als ordentliches Bild hindurchgeht, ohne abermals doppelt gebrochen zu werden, ebenso wenig wie das zweite, welches dagegen als extraordinäres Bild durch Kalkspath II geht, da es eine weitere Ablenkung um den gleichen Betrag, wie die in I, erleidet. Dreht man nun den vorderen Kalkspath in seiner Fassung nach rechts oder links, so erscheinen vier Bilder der Oeffnung, aber von verschiedener Helligkeit, und man sieht an der Ablenkung leicht, dass jedes der Bilder o und e in ein ordinäres und ein extraordinäres zerlegt worden ist. Je weiter man dreht, desto mehr nimmt die Helligkeit des ordinären, aus dem ersten ordentlichen entstandenen, und des extraordinären Bildes, welches aus dem ausserordentlichen entstanden ist, ab, während die Helligkeit der beiden andern Bilder fortwährend zunimmt; bei 45° Drehung sind alle vier Bilder gleich hell; wenn die Hauptschnitte beider Kalkspathe senkrecht auf einander stehen, verschwinden das ordentliche Bild von o und das ausserordentliche von e ganz, es erscheinen nur zwei Bilder, das abgelenkte, also ausserordentliche, von o, und das nicht weiter gebrochene, also ordentliche Bild von e. Nach einer Drehung von 480° erscheint nur ein einziges Bild, da e im zweiten Kalkspath um gleich viel nach der entgegengesetzten Richtung abgelenkt wird, als im ersten, also nach seinem Austritt mit dem Bilde o zur Deckung kommt. Bei einer ganzen Drehung eines der beiden Kalkspathe um 3600 giebt es, wie die Beobachtung zeigt, nur vier Stellungen (wenn sich nämlich die Hauptschnitte beider unter 450 durchschneiden), in denen die aus dem ersten Rhomboëder austretenden Strahlen o und e sich wie gewöhnliche Lichtstrahlen verhalten, d. h. in zwei gleich helle zerlegt werden. In allen andern Stellungen entstehen zwei Strahlen von ungleicher Intensität aus denselben, bei parallelen oder senkrecht sich durchkreuzenden Hauptschnitten endlich werden sie gar nicht mehr doppelt gebrochen*). Dieses Verhalten der aus dem ersten Kalkspath austretenden Strahlen gegenüber dem zweiten ist nun aber genau dasselbe, welches sie nach den Betrachtungen am Eingang dieses § zeigen müssen, unter der Voraussetzung, dass sie aus linearen polarisirten Schwingungen parallel oo und ee (Fig. 33 u. f.) bestehen. Diese Annahme über

^{*)} Diese Erscheinungen sind geeignet, gradlinig polarisirtes Licht von gewöhnlichem zu unterscheiden, zu welchem Zwecke unser Auge nicht befähigt ist.

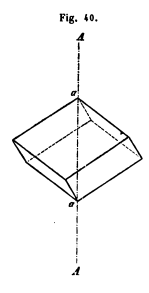
thie Natur des im Kalkspath doppelt gebrochenen Lichtes erklärt also die beobachteten Erscheinungen aufs Vollständigste. Die Vibrationsrichtung des pelarisirten Lichtes muss stets einen Winkel mit der des Strahles einschliessen, da longitudinale Schwingungen, bei denen jener Winkel gleich Null ist, niemals irgend eine Seitlichkeit zeigen können. Was die Grösserdieses Winkels betrifft, so folgt dieselbe aus zwei von Arago und Fresnel gefundenen, empirischen Gesetzen. Dieselben Physiker beobachteten nämlich 1) dass zwei Lichtstrahlen mit parallelen Polarisationsebenen interferiten, wie gewöhnliches Licht; 2) dass zwei senkrecht zu einander polarisirte Strahlen gar nicht interferirten.

In der Mechanik wird bewiesen, dass nur solche gradlinig polarisirte Wellenbewegungen ein derartiges Verhalten zeigen können, deren Vibrationen senkrecht zur Richtung ihrer Fortpflanzung stattfinden. Das aus einem Kalkspath austretende polarisirte Licht kann also nur aus solchen Schwingungen bestehen, welche in einer Ebene (Schwingungsebene) und senkrecht zum Strahl stattfinden. Die am Kalkspath beobachteten Erscheinungen sind nur dann möglich, wenn die Schwingungen des ordinären Strahles senkrecht zu denen des extraordinären stattfinden, aber sie sind , ebenso erklärlich durch die Annahme, dass bei jedem der beiden Strahlen seine Schwingungsebene parallel seiner Polarisationsebene sei, oder einen , rechten Winkel damit bilde. Wir haben in unsern obigen Betrachtungen das letztere angenommen, dass nämlich die Schwingungen des ordinären Strahles parallel oo und o'o' (Fig. 33 u. f.), d. h. senkrecht zum Hauptschnitt, die des extraordinären parallel ee, resp. e'e', d. h. im Hauptschnitt, stattfinden. Es lässt sich aber mit Hulfe der Figuren 33 bis 39 leicht übersehen, dass die entgegengesetzte Annahme, dass der ordentliche Strahl im Hauptschnitt, || ee und e'e', der ausserordentliche senkrecht dazu schwingt, das gleiche Resultat, wie die dort angestellten Betrachtungen liefert, dass aber eine dritte Möglichkeit nicht existirt. Zwischen beiden Annahmen ist eine experimentelle Entscheidung, welche die richtige sei, noch nicht getroffen; beide sind gleich geeignet zur Erklärung der optischen Erscheinungen. Im Folgenden wollen wir, wie bisher, annehmen, dass die Schwingungsebene eines linear polarisirten Strahles senkrecht zu seiner Polarisationsebene stehe.

Wir sahen, dass ein Strahl gewöhnlichen, unpolarisirten Lichtes in zwei gleich helle Strahlen zerlegt wird, wenn er einen Kalkspath passirt; die Summe der Helligkeiten dieser beiden Strahlen ist nun gleich der Helligkeit des eintretenden gewöhnlichen Lichtes; demnach kann dieses ebenfalls nur aus transversalen, senkrecht zum Strahl stattfindenden Vibrationen bestehen, da eine andere Art von Schwingung im Kalkspath vernichtet worden wäre. Darnach bleibt nur die anfänglich gemachte Annahme über die Natur des gewöhnlichen Lichtes übrig, dass dasselbe nämlich linear polarisirtes, senkrecht zur Richtung des Strahls schwingendes Licht ist, dessen Schwingungszimuth, oder, was dasselbe bedeutet, dessen Polarisationsebene fortwährend

sehr schnell wechselt. Dass diese Annahme in der That eine berechtige ist, beweist das folgende, von Dove angegebene Experiment: lässt man eine Kalkspath, auf dessen eine Rhomboëderfläche ein gewöhnlicher Lichtsträl auffällt, folglich der entstehende ordinäre Strahl in derselben Richtung a der entgegengesetzten Fläche austritt, um diese Richtung als Drehungsmesehr schnell rotiren, so zeigt der austretende ordinäre Strahl einem zweise Kalkspath gegenüber nicht mehr das Verhalten eines polarisirten, sonden das eines gewöhnlichen Lichtstrahls. Hier hat man es aber bestimmt mienem gradlinig polarisirten Strahle zu thun, nur dass seine Polarisationsebene (der Hauptschnitt des Kalkspathes) durch dessen Rotation ihre Richtung fortwährend sehr schnell ändert.

§. 44. Doppelbrechung des Lichtes im Kalkspath (Forts.). Einaxige Krystalle. Wenn auf eine Rhomboëdersläche des Kalkspathes ein Lichtstrahl senkrecht ausställt, so beobachten wir, dass der ordentliche Strahl gar nicht, der ausserordentliche in der Ebene des Hauptschnittes abgelent wird (s. §. 43); steht dagegen die Richtung des einfallenden Lichtes schied gegen die Rhomboëdersläche, besindet sich jedoch im Hauptschnitt, so sinde man, dass die Richtungen beider entstehenden Strahlen, welche natürlich beide eine Ablenkung erfahren, sich ebenfalls im Hauptschnitt besinden. Dasselbe geschieht, wenn statt des einen parallelen Flächenpaares, welche das Rhomboëder begrenzt, eines der beiden andern genommen worden wäre. In jedem dieser drei Fälle ist die Lage des Hauptschnittes eine andere, die



sie durch die Normale zur Rhomboederfläche und durch die Schwingungsrichtung des entstehenden ausserordentlichen Strahls bestimmt ist; die Hauptschnitte für das erste, zweite und dritte Flächenpaar des Rhomboëders schneiden sich aber in einer Richtung AA Fig. 40, mit welcher die drei oberen und folglich auch die drei unteren Flächen des Rhomboëders, wenn es so gestellt wird, wie in Fig. 40, gleiche Winkel bilden. Nennen wir diese Richtung *) die Axe des Rhomboëders, so können wir den optischen Hauptschnitt desselben für einen auf eine Rhomboëderfläche auffallenden Strahl nunmehr definiren als diejenige Ebene, in welcher das Einfallsloth (d. h. die Normale zur Rhomboëderfläche) und die Axe des Rhomboëders gelegen sind. Lässt man nun Lichtstrahlen unter verschiedenen Winkeln, aber immer in einem

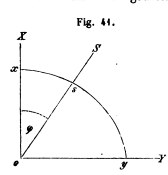
^{*)} Denken wir sie uns durch zwei gegenüberliegende Ecken des Rhomboëders gelegt, so schneiden sich in einem ihrer Punkte, nämlich a, drei gleich win kelige Kanten, ebenso in a_1 .

solchen Hauptschnitt, geneigt auffallen, und bestimmt den Brechungsexponent der beiden durch Doppelbrechung entstehenden Strahlen für jeden derselben, so ergiebt sich, dass derjenige des ordinären Strahls immer derselbe bleibt, unter welchem Winkel das Licht auch einfallt, nämlich für mittlere Farben den Werth $\omega = 1,654$ besitzt. Es war dies auch schon deshalb zu erwarten, weil dieser Strahl für alle im Hauptschnitt liegenden Neigungen des einfallenden Lichtes stets dieselbe Schwingungsrichtung besitzt, nämlich nach unserer Annahme die Normale zum Hauptschnitt. Bestimmt man unter gleichen Verhältnissen den Brechungsexponent des ausserordentlichen Strahles, so ergibt sich dieser verschieden, je nach der Richtung, in welcher er sich im Kalkspath bewegt, und die ja mit der Richtung des einfallenden Strahls wechselt; und zwar ist dieser Brechungsexponent genau gleich dem des ordinären Strahls (1,654), wenn der extraordinäre sich parallel der Axe fortpflanzt, er ist um so kleiner, je grösser der Winkel zwischen seiner Richtung und der Axe ist, und hat seinen kleinsten Werth & == 1,483 senkrecht zur Axe.

Wählen wir jetzt statt eines jener oben definirten drei Hauptschnitte irgend eine Ebene, welche sich mit jenen drei in der Axe schneidet, und schleifen wir senkrecht zu derselben eine ebene Fläche an den Kalkspath an, durch welche das Licht eintritt, - so beobachten wir, dass die Brechungsexponenten der unter verschiedenen Neigungen in jener Ebene auffallenden Strahlen genau dieselben Werthe haben, wie sie im vorhergehenden Falle bei gleichem Neigungswinkel gegen die Axe gefunden wurden. Für diese beliebig gewählte Ebene sind die optischen Verhältnisse des Krystalls ganz dieselben, wie für die oben definirten drei Hauptschnitte, folglich können wir diese ebenfalls als einen solchen bezeichnen, und nennen nun ganz allgemein den optischen Hauptschnitt eines einfallenden Strahles diejenige Ebene, welche durch den Strahl und die optische Axe des Krystalls geht, wobei wir unter »optische Axe des Krystalls« diejenige Richtung verstehen, in welchen der ordinäre und der extraordinäre Strahl gleichen Brechungsquotienten besitzen. Der Kalkspath ist demnach ein Krystall mit unendlich vielen optischen Hauptschnitten, welche sich sämmtlich in der Axe schneiden und alle gleichwerthig sind, denn in jedem derselben nimmt der Brechungsexponent des ausserordentlichen Strahles mit der Neigung gegen die Axe in derselben Weise ab, während der des ordentlichen nicht nur in allen Hauptschnitten, sondern auch in jeder Richtung innerhalb eines jeden denselben Werth beibehält.

Da die Lichtgeschwindigkeiten sich umgekehrt verhalten, wie die Brechungsexponenten, so folgt aus diesen Beobachtungen: der ordentliche Strahl o, welcher im Kalkspath entsteht, pflanzt sich nach allen Richtungen gleich schnell fort, der ausserordentliche e in der Richtung der Axe mit derselben Geschwindigkeit, in jeder andern mit grösserer. Da die beiden Strahlen gleiche Geschwindigkeit haben, wenn sie sich parallel der Axe bewegen, so kann

nach dieser Richtung keine Doppelbrechung stattfinden; gewöhnliches Licht pflanzt sich demnach als solches durch den Kalkspath fort, wenn es parallel seiner optischen Axe hindurchgelangt. Ganz so, wie bei einem gewöhelichen Lichtstrahl in einem isotropen Mittel, sind auch die Verhältnisse des ordinären Strahles, seine Richtung ist also für jeden Fall durch die Huyghenssche Construction zu bestimmen; seine Wellensläche ist eine Kugel. Wa den extraordinaren Strahl betrifft, so hat schon Huyghens nachgewiesen dass die verschiedenen Geschwindigkeiten, welche ausserordentliche Strahlen eines Hauptschnittes, aber von verschiedener Neigung gegen die Axe, besitzen, sich zu einander verhalten, wie die gleich gerichteten radii vectors einer Ellipse, deren kleine Axe die Geschwindigkeit des ausserordentliche (== ordentl.) Strahls parallel zur optischen Axe, deren grosse Axe die Geschwindigkeit desselben senkrecht zur Axe ist. Wenn in Fig. 44 Y eine Richtung senkrecht zur optischen Axe, X parallel derselben, die Ebene M also ein optischer Hauptschnitt des Kalkspaths, wenn ferner och : oy das Verhältniss der Lichtgeschwindigkeiten des Strahls e parallel und senkrecht zu Axe, so ist diejenige eines beliebigen extraordinären Strahls o S, welcher den Winkel φ mit der Axe bildet, gleich os, d. h. der Länge des radius vector der Ellipse in derselben Richtung. Da erfahrungsgemäss die Lichtgeschwindigeit des ausserordentlichen Strahles für alle Richtungen dieselbe ist, welche gleiche Winkel mit der Axe bilden, so gilt Obiges für alle unzählig vielen Hauptschnitte, welche rings um die Axe zu denken sind. Die Länge os ist die Fortpflanzungsgeschwindigkeit für alle Strahlen mit gleichem Winkel φ , welche man erhält, wenn man sich die Fig. 44 um o α als Retationsaxe um 3600 gedreht denkt. Die ganze Ellipse liefert hierbei ein



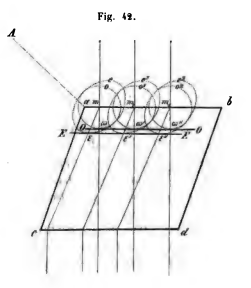
Rotationsellipsoid, dessen radius vector in jeder beliebigen Richtung ein Maass der Grösse der Lichtgeschwindigkeit von e in derselben Richtung ist. Geht also von irgend einem Punkte o im Innern des Kalkspathseine Lichtbewegung aus, so wird der extraordinäre Antheil derselben sich zwar auch nach allen Richtungen fortpflanzen, aber nicht mit derselben Geschwindigkeit; nach einer bestimmten Zeit wird er in der Richtung der Axe bis x, senkrecht zu derselben nach

allen Seiten gleichweit, nämlich bis y, in der beliebigen Richtung oS bis s u. s. f., gelangt sein, d. h. bis an die Oberfläche jenes Ellipsoids, welches durch die Rotation der Ellipse xsy um ox entsteht. Die Wellenfläche des ausserordentlichen Strahls ist demnach ein Rotationsellipsoid, dessen kleine Axe seine Fortpflanzungsgeschwindigkeit parallel zur optischen Axe und zugleich Rotationsaxe, dessen grosse Axe die Geschwindigkeit von esenkrecht zur optischen Axe ist. Die Gestalt und Lage dieser

Wellenfläche ist folglich gegeben, wenn die beiden Brechungsexponenten & des ordinären) und & (des extraordinären senkrecht zur Axe), und die Lichtung der optischen Axe bekannt sind*). Mit der Gestalt und Lage der Wellenfläche ist nun aber in der Huyghens'schen Construction (S. 17) ein Mittel gegeben, die Richtung des extraordinären ebenso gut, wie die des ordinären Strahls für jeden beliebigen Fall zu bestimmen.

Sei z. B. in Fig. 42 abcd ein Hauptschnitt eines Kalkspathrhomboeders (ab und cd kurze Diagonalen, ac und bd stumpfe Kanten), so ist aA die Richtung der optischen Axe; fallen nun in der Weise, wie wir §. 13 zum ersten Made die Erscheinungen der Doppelbrechung am Kalkspath beobacheten, auf ab gewöhnliche Lichtstrahlen mit senkrechter Incidenz auf, so werden sie sämmtlich zu gleicher Zeit, von den Punkten m, m_1, m_2, \dots aus, beginnen, sich im Kalkspath fortzupflanzen. Der entstehende ordinäre Strahl zelangt von diesen Punkten aus in einer bestimmten Zeit bis an die Oberläche der Kugeln o, o1, o2, ...; nach Früherem ist seine neue Wellenfläche die Tangentialebene an alle diese einzelnen Wellenflächen, also 00, und $n\omega$, $m_1\omega_1$ u. s. f. die Richtung der entstehenden ordentlichen Strahlen.

Der zweite, extraordinäre Strahl st in derselben Zeit gelangt von m_1, m_2, \dots aus bis an lie Oberfläche der Rotationsellipsoide e_1, e_2, \ldots deren Roationsaxe parallel aA ist, seine Wellensläche im Kalkspath ist ilso die gemeinschaftliche Tanzentialebene aller dieser Wellenlächen, EE in unserem Durchschnitt, und die Richtung me, $n_1 s_1$ u. s. f. der extraordinären Strahlen ist gegeben durch die radlinige Verbindung von m, n₁ . . mit den Punkten der Roationsellipsoide, in welchen sie on EE berührt werden. usserordentliche Strahl muss

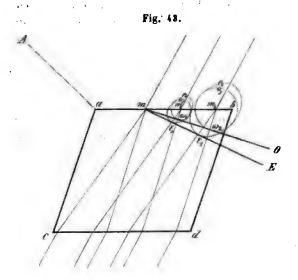


ilso eine Ablenkung im Hauptschnitt erfahren, ganz so, wie wir es früher beobachtet haben, und ausserdem sieht man, dass bei demselben nicht, wie

^{*)} Den Brechungsexponenten s des ausserordentlichen Strahls kann man mittelst der linstellung auf das Minimum der Ablenkung, welche ein Prisma hervorbringt, nur dann estimmen, wenn der beide Flächen des Prismas unter gleichen Winkeln treffende Strahl vergl. Fig. 24 S. 26), dessen Einfallsebene senkrecht zur brechenden Kante ist, seine chwingungen parallel der optischen Axe vollführt. Dies ist aber nur der Fall, wenn ie brechende Kante entweder 4) der optischen Axe parallel läuft, wobei es gleichgültig st, wie die Flächen des Prismas sonst liegen, oder 2) senkrecht zur optischen Aze ste

bei einem gewöhnlichen Lichtstrahl, die Wellenfläche und die Richtung des Strahles senkrecht auf einander stehen.

Wenn (Fig. 43) die Strahlen im Hauptschnitt, jedoch unter schiefer Incidenz, auf den Kalkspath auffallen, also die Punkte m, m_1 , m_2 zu verschiedenen Zeiten von den Wellenbewegungen erreicht werden, so ist die Wellenfläche des resultirenden ordentlichen Strahls die Tangentialebene durch



m O senkrecht zum Hauptschnitt, die des ausserordentlichen die entsprechende Ebene durch mE; ordinäre Wellenbewegung pflanzt sich alse in der Richtung $m_1 \omega_1$ $m_2 \omega_2$, die extraordinäre parallel $m_1 \, \varepsilon_1$, $m_2 \, \varepsilon_2$ fort. Die Wellenfläche m E tangirt die einzelnen Ellipsoide e_1, e_2 in den Punkten ε_1 , ε_2 , und diese mussen in der Ebene des Hauptschnittes abcd liegen, da in denselben auch die Rotationsaxe der Ellipsoide fallt, und dieser Haupt-

schnitt, der zugleich Einfallsebene des Lichtes ist, dieselben in zwei völlig symmetrische Hälften theilt.

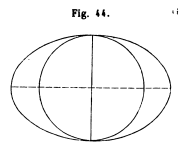
Fällt dagegen die Einfallsebene des Lichtes nicht mit einem Hauptschnitt zusammen, so findet keine derartige symmetrische Halbirung der einzelnen Wellenflächen durch die Einfallsebene mehr statt, folglich berührt die Tangentialebene jene in Punkten, welche ausserhalb der Einfallsebene des Lichtes liegen. Der ausserordentliche Strahl, dessen Richtung die gradlinige Verbindung des Punktes auf dem Rotationsellipsoid, welcher von der Wellenebene berührt wird, mit dem Mittelpunkte desselben ist, tritt somit aus der

und auch hier kann die Richtung übrigens eine beliebige sein, da alle in der zur Axe normalen Ebene liegenden Richtungen gleichwerthig sind. Mit einem Prisma der ersten oder der zweiten Art kann man nun, da die Geschwindigkeit des ordentlichen Strahls nach allen Richtungen die gleiche ist, die Brechungsexponenten ω und ε gleichzeitig bestimmen, indem man jeden einzeln auf das Minimum der Ablenkung einstellt, die letztere bestimmt und daraus den Brechungsexponent nach der S. 26 gegebenen Formel berechnet. Welches der (∥zur Axe schwingende) ausserordentliche, welches der ordentliche Strahl ist, kann man leicht durch einen in den Weg der Lichtstrahlen eingefügten Nicol (s. §. 45) bestimmen, welcher den ordentlichen Strahl auslöscht, wenn seine Schwingungsebene parallel der optischen Axe des doppeltbrechenden Prismas steht, den ausserordentlichen nach einer Drehung um 90°.

Einfallsebene des Lichtes in allen Fällen heraus, wo diese nicht mit einem Hauptschnitt zusammenfällt, während selbstverständlich der ordinäre stets in der Einfallsebene bleibt, da seine Wellenfläche, wie die des gewöhnlichen Lichtes, eine Kugel ist.

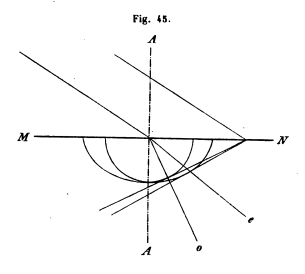
Aus dem Bisherigen ist ersichtlich, dass für jede beliebige Richtung des auffallenden Lichtes, wenn die Lage der-von demselben getroffenen Fläche des Kalkspathes bekannt ist, aus der Gestalt und Lage der Wellenfläche nicht nur die Richtung des entstehenden ordentlichen, sondern auch des ausserordentlichen Strahles bestimmt werden kann. Diese Wellenfläche des Lichtes im Kalkspath besteht also aus einer Kugel und einem diese in zwei Punkten berührenden Rotationsellipsoide (Durchschnitt in Fig. 44); die Verbindungslinie beider Berührungspunkte ist die Rotationsaxe des Ellipsoides

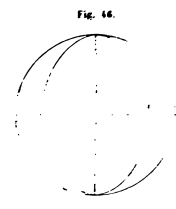
und die kleine Axe der jene erzeugenden Ellipse. Es ist zugleich die Richtung gleicher Geschwindigkeit für beide Strahlen, die Richtung, in welcher der Kalkspath keine Doppelbrechung besitzt, welche wir oben als optische Axe bezeichneten. Krystalle, welche, wie der Kalkspath, nur eine solche Richtung besitzen, nennt man optisch einaxige; dieselben bilden auch in Bezug auf ihre geometrischen Eigenschaften eine besondere Klasse.



Die einaxigen Krystalle zerfallen noch in zwei Abtheilungen, je nachdem der extraordinäre Strahl sich in denselben schneller fortpflanzt als der ordinäre, oder umgekehrt. Die erste Abtheilung, zu der der Kalkspath gehört, sind solche, deren Wellenfläche, nach dem Hauptschnitt halbirt, die Gestalt

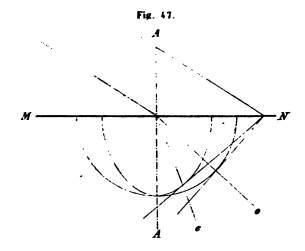
von Fig. 44 hat. aus Fig. 45 ersichtlich, wird in denselben der ausserordentliche Strahl e stets, vom ordentlichen o aus gerechnet, von der optischen Axe AA weg gebrochen; man nennt dieselben deshalb repulsive oder negative Krystalle. In einem Krystall der zweiten Abtheilung, wohin z.B. der Quarz gehört, hat Wellenfläche, im die





Hauptschnitt die Gestalt Fig. 46, it tieschwindigkeit, mit der sich der extrordinare Strahl bewegt, ist nur in de Axe gleich der des ordentlichen, it jeder anderen Richtung kleiner, sin Brechungsquotient also grösser. Aus für 17 ist nun zu entnehmen, dass hin, umgekehrt wie bei den negativen Krystallen, der ausserordentliche Strahl avom ordentlichen o aus gerechnet, nach der optischen Axe hin abgeleit wird. Diese Krystalle nennt man der halb optisch positive oder attractive

Die optischen Erscheinungen, welche die negativen und die positiven einaxigen Krystalle zeigen, sind, wie wir später sehen werden, im Wesen-



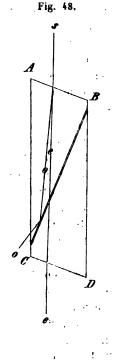
lichen die gleichen, nur dass die beiden Strahlen, der ordentliche und ausserordentliche, in denselben ihre Rollen vertauschen.

§. 45. Herstellung polarisirten Lichtes durch einaxige Krystalle; Interferenz desselben; Polarisationsapparat. Gradlinig polarisirtes, also nur in einer Ebene schwingendes Licht kann man zwar auch durch Reflexion gewöhnlichen Lichtes an ebenen Flächen, namentlich durch vielfache Wiederholung einer derartigen Reflexion, erzeugen, indess wird auf diesem Wege das gewöhnliche Licht nur theilweise polarisirt, d. h. es wird in solches umgewandelt, dessen Schwingungen vorwiegend in einer bestimmten Ebene stattfinden, z. Th. in wechselnden Azimuthen. Das aus einem einaxigen Krystall austretende und darin doppelt gebrochene Licht ist indess vollständig linear polarisirtes; es sind also einaxige Krystalle dazu geeignet, Licht hervorzubringen, welches nur in einer einzigen Ebene seine Schwingungen

ausführt. Um einen solchen Strahl zu erhalten und nicht die zu beobachtenden Erscheinungen durch das gleichzeitige Austreten des zweiten, bei
der Doppelbrechung entstehenden Strahles zu compliciren, werden verschiedene Mittel angewendet.

Gewisse Krystalle besitzen die Eigenschaft, den einen der beiden Strahlen so stark zu absorbiren, dass sie für diesen fast undurchsichtig sind. Derartig beschaffen sind z. B. die Krystalle des Turmalins, besonders die dunkelgrün gefarbten, welche die Schwingungen des im Hauptschnitt polarisirten (ordentlichen) Strahles sehr stark absorbiren, sehr viel weniger dagegen die in der Richtung der Axe schwingenden Strahlen. Durch eine Turmalinplatte, deren Flächen parallel der optischen Axe sind, gehen daher fast nur die letzteren Schwingungen, die des extraordinären Lichtes. Dieses geht ohne bedeutende Absorption durch einen zweiten Turmalin, der dem ersten parallel gehalten wird. Dreht man aber die zweite Platte in ihrer Ebene, so wird immer mehr von dem aus dem ersten austretenden Licht absorbirt, am meisten bei einer Drehung von 900, weil die extraordinären Schwingungen des ersten Turmalins im zweiten mit der Vibrationsrichtung des ordinären Strahls, welcher die stärkste Absorption erleidet, sich fortpflanzen. Durch zwei gekreuzte Turmaline geht also nur sehr wenig Licht hindurch, dieselben erscheinen, gegen eine Lichtquelle gehalten, dunkel. In

noch weit höherem Grade als der Turmalin besitzen die Eigenschaft, die verschiedenen Schwingungen sehr verschieden zu absorbiren, nach Heraphath's Entdeckung*) die Krystalle des schwefelsauren Jodchinin (daher auch Heraphathit genannt), welche bei äusserster Dünne der Platten bereits bei gekreuzter Stellung dunkel erscheinen. Da aber alle solche Krystalle gefarbt sind, so ertheilen sie dem durchgelassenen polarisirten Licht nicht nur eine Färbung, sondern sie absorbiren auch von demselben einen beträchtlichen Antheil. Zur Herstellung eines möglichst wenig geschwächten, ungefärbten, vollständig polarisirten Lichtstrahls dient das von Nicol erfundene und nach ihm benannte Nicol'sche Prisma, welches folgendermassen hergestellt wird: Man spaltet aus wasserhellem Kalkspath ein Rhomboëder, aus vier grösseren und zwei kleineren Flächen bestehend, dessen Hauptschnitt die Form von ABCD Fig. 48 hat; dieses wird, nachdem die obere und untere Endfläche so abgeschliffen ist, dass sie 680 (statt 710) mit den verticalen Kanten bildet, nach BC, senkrecht zum Hauptschnitt, durchsägt, die beiden Schnittslächen



^{*)} Phil. Mag. (4), XVI, 55.

vollkommen eben gemacht und polirt, endlich beide Hälften in ihrer ursprünglichen Stellung mit Canadabalsam wieder an einander gekittet. solches Prisma ein Lichtstrahl parallel seiner Längsrichtung (s in Fig. 48), s wird er in zwei verschieden gebrochene Strahlen zerlegt; der ausserordentlick e bewegt sich in einer Richtung im Kalkspath, in welcher sein Brechungsqutient == 1,536 ist; ungefähr denselben Werth besitzt derjenige des Canadabalsams für jede Art von Schwingungen (da dieser ein isotroper Körper ist, folglich wird der Strahl e fast ohne Ablenkung durch den Canadabalsam hir durchgehen. Dagegen wird der ordentliche Strahl o weit stärker abgelent, trifft also unter grösserem Incidenzwinkel auf die Grenze von Kalkspath und Canadabalsam; da sein Brechungsexponent im Kalkspath = 1,654, im Balsan = 1,536, so ist das erste Medium für ihn das optisch dichtere, aus welchen das Licht nur dann austreten kann, wenn der Einfallswinkel eine bestimmt Grenze nicht überschreitet (s. S. 20). In dem beschriebenen Falle ist diese Grenze überschritten, folglich findet Totalreflexion des Strahles o statt, durch welche derselbe auf die Seitenflächen des Prismas geworfen und durch eine schwarze Fassung desselben absorbirt wird. Durch den Nicel (das Nicol'sche Prisma) hindurch gelangt also nur der im Hauptschnit schwingende, senkrecht dazu polarisirte extraordinäre Strahl bindurch, s dass also zwei, in gekreuzter Stellung nach einander in den Weg des Lichte eingeschaltet, von demselben gar Nichts hindurchlassen. Treten in eines Nicol polarisirte Lichtstrahlen ein, aber von anderer Schwingungsebene ab sein Hauptschnitt, so wird von denselben nur derjenige Antheil hindurchgelassen, welcher auf den Hauptschnitt als Schwingungsebene entfallt. Von zwei gleichzeitig durch einen Nicol gehenden, linear polarisirten Strahlen mit verschiedener Schwingungsebene geht jedesmal nur die dem Hauptschrift parallele Componente der Vibrationen hindurch, die um so geringer ausfällt, je grösser der Winkel der Schwingungsebene des eintretenden Strahls mit dem Hauptschnitt des Nicols ist. Diese Antheile der beiden Strahlen, welche das Nicol'sche Prisma durchlässt, schwingen in derselben Ebene, nämlich dem Hauptschnitt des Nicols, die Schwingungen der beiden eintretenden Lichtstrahlen sind auf dieselbe Polarisationsebene zurückgeführt; nach S. 45 sind sie also jetzt im Stande zu interferiren.

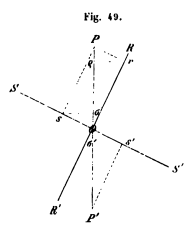
Die Erscheinungen der Interferenz der beiden polarisirten Strahlen, welche aus einem doppeltbrechenden Krystall austreten, dienen hauptsächlich zur Bestimmung der optischen Eigenschaften eines Krystalls. Die bisher betrachteten Erscheinungen, z. B. das Auftreten zweier getrennter Bilder beim Hindurchsehen, sind im Allgemeinen nicht geeignet, einen doppeltbrechenden Krystall von einem isotropen zu unterscheiden, da nur bei sehr grosser Differenz der Brechungsquotienten beider Strahlen und bei grosser Dicke des Krystalls, wie sie nur selten zur Verfügung steht, die beiden Bilder weit genug aus einander treten.

Ausser der oben erwähnten Bedingung für die Interferenz zweier pola-

risirten Strahlen, darin bestehend, dass sie durch einen Nicol auf eine Polarisationsebene zurückgeführt werden müssen, existirt für dieselbe noch eine zweite Bedingung, welche sich aus folgenden Betrachtungen ergiebt:

Sei PP' Fig. 49 die Schwingungsrichtung eines linear polarisirten. Strahles, welcher in der senkrecht zur Ebene der Zeichnung stehenden Richtung in einen doppeltbrechenden Krystall eintritt und daselbst in zwei Strahlen mit den Schwingungsrichtungen RR' und SS' zerlegt wird. Ist der Krystall genau von einer solchen Dicke, dass die beiden, sich ungleich schnell darin fortpflanzenden Strahlen bei ihrem Austritt aus demselben eine ganze oder ein Vielfaches einer Wellenlänge des angewandten einfarbigen (homogenen) Lichtes Phasendifferenz besitzen, so wird ein Aethertheilchen auf der Bahn des Lichtes, sobald das Letztere den Krystall verlassen hat, sich jedesmal vermöge der einen Vibrationsbewegung in demselben Augen-

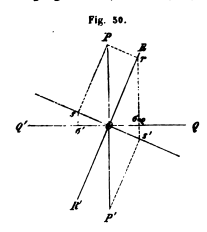
blicke von O nach r hin bewegen, in welchem die andere der beiden entstehenden Bewegungen es von O nach s hin treiben wurde. Wenn nunmehr die beiden Strahlen durch einen Nicol, dessen Hauptschnitt parallel PP ist, auf eine Polarisationsebene zurückgeführt werden, so geht von jeder Bewegung nur die Componente O_{ϱ} und O_{σ} , parallel PP, hindurch. Diese beiden Bewegungen müssen, da sie gleichzeitig nach derselben Scite stattfinden, sich einfach zusammensetzen, also mit gleicher Phase interferiren, d. h. mit derselben Phasendifferenz, welche sie im Krystall er-



halten hatten. Ist dagegen der Durchmesser des Krystalls so gross, dass die Phasendifferenz, mit der die beiden Strahlen aus demselben austreten, $\frac{1}{4}\lambda$ oder ein ungerades Vielfaches dávon beträgt, so findet die Bewegung des Aethertheilchens O (Fig. 49) in dem Augenblicke, wo es vermöge der einen Bewegung nach r hin bewegt wird, vermöge der zweiten nach s' hin statt. Beide Bewegungen können dadurch zur Interferenz gebracht werden, dass sie durch einen Nicol auf gleiche Schwingungsebene reducirt werden. Steht dessen Hauptschnitt, wie vorher, parallel PP', so finden die interferirenden Bewegungen gleichzeitig nach entgegengesetzten Seiten statt, nämlich nach $O\varrho$ und $O\sigma'$, sie interferiren also mit entgegengesetzter Phase, d. h. ebenfalls mit derselben Phasendifferenz, mit welcher sie aus dem Krystall austraten. Hieraus ergiebt sich allgemein, dass zwei Strahlen, welche durch Doppelbrechung aus einem linear polarisirten entstehen, mit derselben Phasendifferenz, welche sie durch den doppeltbrechenden Krystall erhalten, interferiren, sobald sie

auf eine Schwingungsebene zurückgeführt worden, welck derjenigen des ersten Strahles parallel ist.

Betrachten wir jetzt den entgegengesetzten Fall. in welchem in Schwingungsebene des in den Krystall eintretenden Lichtstrahles senkret zum Hauptschnitt des Nicols steht, welche die beiden Strahlen auf ein Schwingungsebene zurückführt. Ist der Krystall so dick, dass die beide darin entstehenden Strahlen λ , oder ein Vielfaches von λ , Phasendifferen beim Austritt haben, so werden sie, wenn wieder PP' Fig. 50 parallel der Schwingungsebene des eintretenden Lichtes ist, ein Theilchen des Aethen, der eine von O nach r, der andere nach s hin sich bewegen. Ist nun abs das Nicol'sche Prisma um 90° gegen seine frühere Stellung gedreht, ist sein Schwingungsebene (d. h. diejenige des von ihm durchgelassenen Lichte,



parallel Q_i , so sind die beiden Copponenten, welche zur Interferengelangen, Q_i und Q_i ; diese liegen nach entgegengesetzten Seiten, als findet die Interferenz mit entgegengesetzter Phase statt, während die beiden Strahlen mit gleicher Phase aus dem Krystall ausgetreten waren. Ist dagegen der Durchmesser des Krystalls so gross, dass die beiden Strahlen beim Austritt entgegengesetzte Phase besitzen, so sind ihre gleichzeitigen Bewegungsgrössen (s. Fig. 50) Q_i und Q_i werden diese auf die eine Schwingungsrichtung Q_i werden diese auf die eine Schwingungsrichtung Q_i werden diese auf die eine Schwingungsrichtung Q_i werden diese schwingungsrichtung Q_i wer

rtickgeführt, so sind ihre mit einander interferirenden gleich grossen Componenten, Oq und Oo, nach derselben Seite gelegen, also findet die Interferenz mit gleicher Phase statt. Allgemein: Zwei Strahlen, welche durch Doppelbrechung aus einem linear polarisirten Strahlentstehen, interferiren mit entgegengesetzter Phase, als diejenige ist, mit welcher sie aus dem doppeltbrechenden Krystall austreten, wenn die Schwingungsebene, auf welche sie reducirt werden, senkrecht zur ursprünglichen Schwingungsebene steht.

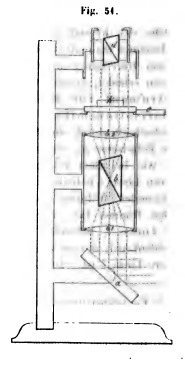
Denken wir uns jetzt statt eines linear polarisirten Lichtstrahles einen gewöhnlichen in den Krystall eintreten, so findet in dem Momente, in welchem die Schwingungsebene desselben parallel derjenigen des zurückführenden Nicols ist, die Interferenz mit derselben Phasendifferenz statt, mit welcher die beiden Strahlen aus dem Krystall austreten, — nach einem ausserordentlich kleinen Zeitraum, während dessen sich die Schwingungsebene des gewöhnlichen Lichtes um 90° gedreht hat, mit der jener entgegengesetzten Phasendifferenz (derselben + oder — $\frac{1}{4}\lambda$), also müssen sich

auf der Bahn des Lichtes die durch Interferenz entstehenden Maxima und Minima der Lichtintensität ebenso rasch folgen, als sich die Polerisationsebene des gewöhnlichen Lichtes jedesmal um einen rechten Winkel gedreht hat. Wir werden also von diesem Wechsel der Intensität ebenso wenig etwas wahrnehmen, als von demjenigen der beiden im Kalkspath entstehenden Strahlen (s. S. 39). Es können demnach auf diese Weise Interferenzerscheinungen nicht zu Stande kommen, da an einer bestimmten Stelle wohl momentan durch Interferenz Dunkelheit erzeugt wird, in unmessbar kleiner Zeit darauf jedoch um so grössere Helligkeit, so dass im Ganzen der Eindruck eines Strahles von constanter mittlerer Helligkeit resultirt.

: Hierdurch sind nunmehr die Bedingungen der Interferenz linear polarisirten Lichtes vollständig erkannt; sie lauten: Zwei linear polarisirte Strahlen interferiren nur dann, wenn sie aus einem einzigen linear polarisirten Lichtstrahle durch Doppelbrechung entstanden sind und durch ein Nicol'sches Prisma auf die gleiche Polarisationsebene zurückgeführt werden.

will man also die Interferenzerscheinungen des in einem Krystall doppelt gebrochenen Lichtes untersuchen (analysiren), so muss man das in denselben eintretende Licht vorher durch einen Nicol polarisiren, muss ihn

also zwischen zwei Nicols, von denen der erste der Polarisator, derjenige zwischen Auge und Krystall der Analysator heisst, betrachten. Ein Apparat, welcher dazu dient, einen Krystall zwischen zwei polarisirenden Vorrichtungen zu untersuchen, heisst Polarisationsapparat, und hesteht sus einem Spiegel a Fig. 54 (verticaler Durchschnitt), der so geneigt wird, dass er das von einer hellen Stelle des Himmels herkommende Licht vertical nach oben reflectirt, einem polarisirenden Nicol b, welcher vortheilhaft in einem Rohr zwischen zwei Glaslinsen b_1 und b_2 so angebracht wird, dass der gemeinschaftliche Brennpunkt dieser in seine Mitte fällt, so dass die auf die erste Linse parallel auffallenden Strahlen, nachdem sie, in einen Doppelkegel zusammengeschnürt, sämmtlich durch den Nicol gegangen sind, auch parallel aus der zweiten Linse austreten; ferner besteht das Instrument aus dem Krystallträger c mit horizontaler drehbarer Glas-



platte, auf welche der zu untersuchende Krystall k gelegt wird, endlich aus dem analysirenden Nicol d, welcher die doppeltgebrochenen Schwingungen wieder

auf eine Polarisationsebene zurticksührt. Beide Nicols sind, wie der Krystälträger, um die verticale Axe des Apparates drehbar. Der Polarisator kan auch dadurch ersetzt werden, dass an Stelle des reflectirenden Spiegels ein solcher aus zahlreichen, auf einander geschichteten Platten dünnen Glass ohne Belegung gesetzt wird, welcher nach S. 52 dem reflectirten Lichte eine, wenn auch nicht ganz vollständige Polarisation verleiht*).

Da: man bei der Benutzung eines solchen Apparates den auf dem Träge o befindlichen Krystall in deutlicher Sehweite erblickt, während er von unten her durch parallele polarisirte Strahlen erleuchtet erscheint, so nemt man diese Beobschtungsmethode »Untersuchung im parallelen polarisirten Lichte. Wird der Krystall mit blossem Auge nicht mehr erkannt, so schaltet man zu diesem Zwecke zwischen denselben und das Auge ein Mikroskop ein und besitzt dann in dem Instrument ein Mikroskop mit Polarisation (nicht ein Polarisationsmikroskop, welcher Name in anderen Sinne gebraucht wird). Die neueren Mikroskope, besonders wenn sie zu mikromineralogischen Untersuchungen dienen sollen **), werden meist zur Polarisation eingerichtet, indem unter den Objectträger ein Nicol drehbar eingeschoben und über dem Ocular ein gleicher aufgesetzt wird.

· Sowohl mit dem oben beschriebenen Polarisationsinstrument zum Beebachtung in parallelem Licht als mit dem Mikroskop, welches für Polarisation eingerichtet ist, kann man jedesmal nur diejenigen optischen Erscheinungen, welche der Krystall in einer Richtung zeigt, untersuchen. beabsichtigt man aber, die Veränderungen, welche das polarisirte Licht bei seinem Durchgange durch einen Krystall in möglichst verschiedenen Ricktungen erleidet, gleichzeitig zu beobachten. Dazu dient das Polarisationsinstrument zur Beobachtung im convergenten Lichte, auch Polarisations mikroskop***) genannt. Dasselbe, in Fig. 52 in verticalem Durchschnitt durch die Mitte dargestellt, besteht aus einem Spiegel 6 und dem Polarisator p, welcher von zwei Linsen l, l eingeschlossen ist, genau so, wie bei dem Polarisationsinstrument mit parallelem Licht. Hinter der oberen Linse l befindet sich ein geschwärzter Metallschirm (Diaphragma) mit kreisrunder Oeffnung vom Durchmesser de. Diese Oeffnung wird vom hellen Himmel her, durch Vermittelung des Spiegels s, des Nicols p und der Linsen l, beleuchtet, und zwar jeder Punkt derselben durch einen Strahlenkegel, dessen Spitze der besagte Punkt selbst und dessen Basis die untere Linse l ist. In der Figur sind diese Strahlenkegel für die beiden

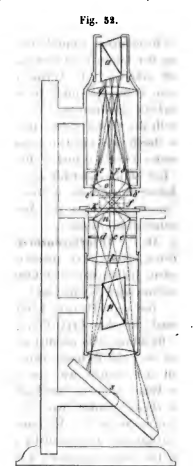
^{*)} Ein solcher Glassatz als Polarisator wird deshalb häufig angewendet, weil er weit billiger herzustellen ist, als ein grosses Nicol'sches Prisma, wie ein solches für die Lichtstärke des Instrumentes wünschenswerth ist.

^{**)} Dergleichen für diesen speciellen Zweck besonders practische Mikroskope mit Linsen von Hartnack liefert Fuess in Berlin, s. Vorrede.

^{***)} Diese Bezeichnung, so gewöhnlich sie auch gebraucht wird, entspricht der Zusammensetzung des Instrumentes sehr wenig, da der Hauptheil desselben ein Fernrohe ist, welches fast gar keine Vergrosserung besitzt.

Randpunkte de und für den Mittelpunkt c des Diaphragmas angegeben, aber unterhalb der obersten Linse l nur punktirt fortgeführt, weil der wahre Gang der Lichtstrahlen zwischen l, l und s wegen der Brechung in den Linsen ein anderer, und zwar derart ist, dass alle vom Spiegel auf die untere Linse parallel auffallenden Strahlen, nach ihrem Austritt aus dem oberen l wieder einander parallel, natürlich aber alsdann Bestandtheile verschiedener auf c, d, e u. s. f. auffallender Lichtkegel werden. Die von unten her durch linear polarisirtes Licht erleuchtete helle Oeffnung de ist es nun, nach welcher wir durch das Instrument hinblicken. Wir können daher jeden Punkt derselben, z. B. d, als einen solchen, von welchem divergirende Lichtstrahlen ausgehen, betrachten; jedoch gehen dieselben nicht, wie von einem selbstleuchtenden Punkte, nach allen Seiten aus, sondern

nur nach denjenigen, welche innerhalb der Divergenz des Kegels liegen, dessen Spitze d und dessen Basis die untere Linse l ist. Die von d ausgehenden Strahlen sind die gradlinigen Fortsetzungen derjenigen des betreffenden Kegels. Verfolgen wir deren Weg nach aufwärts, so sehen wir sie divergirend auf eine Linse n von starker Krümmung auftreffen; diese steht von dem Diaphragma de genau im Abstand der Brennweite, so dass also alle von einem Punkte der Brennebene de divergirende Strahlen durch n in parallele verwandelt werden. Oberhalb n befindet sich eine Linse o von derselben Grösse und Krümmung, welche das Objectiv eines Fernrohrs, dessen Ocular q ist, darstellt; der Brennpunkt von o und der von n, welche gleiche Focallänge besitzen, fallen in f Der von d ausgehende zusammen. Strahlenkegel wird auf der linken Seite von n gebrochen und dabei in einen Strahlencylinder verwandelt; dieser geht durch die rechte Seite von o und wird, da die Strahlen parallel sind, in der Brennebene von o, und zwar an dem dentsprechenden Punkte & derselben, wieder vereinigt. In der Figur ist die seleiche Construction ausgeführt für die



Strehlen, welche von dem Mittelpunkte c der hellen Oeffnung de ausgehen und sich in γ vereinigen müssen, endlich für diejenigen, welche, von e kommend,

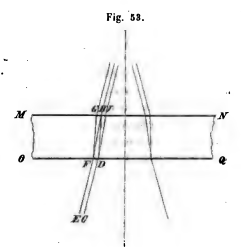
in a convergiren. Da dasselbe für alle Punkte der erleuchteten Oeffnung de git, se muss in der Ebene de ein reelles Bild von jener Oeffnung entstehe. Dieses betrachten wir nun mit einer sehr schwach vergrössernden Lang nämlich mit dem Ocular q, durch welche wir ein virtuelles Bild, etm in der Ebene $\delta' \epsilon'$, erblicken (vergl. §. 10). Die Strahlen, welche w diesem Bilde zu kommen scheinen, gehen, ehe sie ins Auge gelangen, duch den analysirenden Nicol a. Legen wir nun auf den Krystallträger k eine Krystall so auf, dass sich f innerhalb desselben befindet (in der Figur it ein solcher punktirt angedeutet), so gehen durch denselben Strahlensystem von sehr verschiedener Richtung; alle Strahlen gleicher Richtung, welch im Krystall ja die gleiche Veränderung erfahren müssen, vereinigen sich is einem einzigen Punkte des Bildes $\delta' \epsilon'$; alle von abweichender Richtung m verschiedenen Punkten. In dem Bilde $\delta' \epsilon'$ vermögen wir also mit eine Blicke alle Veränderungen zu überblicken, welche Strahlen von sehr mennit faltigen Richtungen, nämlich von allen, welche innerhalb des von f auf den Umfang der Linse n gefällten Kegels liegen; — in dem zu untersuchender Krystall erleiden. Je kurzer die Brennweite von n und o, einen des grösseren Oeffnungswinkel besitzt dieser Kegel, desto grösser ist des Gesichtsfeld des Instrumentes. Da es häufig der Vereinigung von Strahle innerhalb des Gesichtsfeldes bedarf, welche unter sehr divergirenden Richtungen durch den Krystall gegangen sind, so hat zuerst Nörremberg jedt der beiden Linsen n und o durch ein System mehrerer planconvexer, ein ander fast berührender Gläser ersetzt, welche zusammen wie eine Linse von sehr kurzer Brennweite wirken. In dieser, jetzt allgemein gebräuchliche Form construirt, heisst der Apparat deswegen häufig »das Nörremberg'scht Polarisationsinstrument«.

- §. 16. Interferenzerscheinungen einaxiger Krystallplattet.

 1) Platten, von zwei parallelen, senkrecht zur optischen Aze stehenden, natürlichen oder künstlichen ebenen Flächen begrenzt, zeigen, im Polorisationsapparat untersucht, folgende Erscheinungen:
- a) im parallelen Lichte gehen durch die Platte, wenn dieselbe horizontal auf den Krystallträger aufgelegt wird, nur Lichtstrahlen in verticaler Richtung, also parallel der optischen Axe der Krystallplatte, hindurch. Dies ist aber die Richtung ohne Doppelbrechung, in welcher ein einaxiger Krystall sich verhält wie ein isotroper Körper. Die Platte ändert demnach an der Polarisation des durchgehenden Strahles nicht das Geringste, sie erscheint ebenso dunkel, wie das übrige Gesichtsfeld, wenn die Hauptschnitte der beiden Nicols des Instrumentes unter einem rechten Winkel gekreut sind, ebenso hell bei paralleler Stellung der Nicols.
- b) Im convergenten Licht werden wir die Erscheinungen, welche eine einaxige Krystallplatte, senkrecht zur Axe geschnitten, zeigt, beobachten, wenn wir dieselbe auf den Krystallträger des Polarisationsinstrumentes Fig. 52 so auflegen, dass die optische Axe parallel der verticalen Axe des ganzen Apparates ist, und dass der Punkt f sich innerhalb des Krystalls

Dann durchsetzen den letzteren unendlich viele Bündel, deren jedes aus unter einander parallelen Strahlen besteht, in allen möglichen Richtungen, welche innerhalb des Kegels, zwischen f und der segenannten Sammellinse n, liegen. Einer dieser Strahlencylinder, nämlich derjenige, welcher vom Punkte c ausgeht und daher im Bilde genau in der Mitte des Gesichtsfeldes erscheint, geht parallel der optischen Axe des Krystalls durch denselben hindurch. Um die Veränderungen, welche alle diese verschieden gerichteten Strahlenbundel in der Platte erfahren, abzuleiten, betrachten wir zunächst diejenigen, welche in einer verticalen, durch die optische Axe des Krystalls gehenden Ebene liegen. Eine solche nannten wir einen Hauptschnitt des einaxigen Krystalls, und dieser soll in Fig. 53 durch MNOQ dargestellt sein. Setzen wir nun noch den Fall, dass die beiden Nicol'schen Prismen des Instrumentes parallel seien, dass ihre Polarisationsebenen mit dem Hauptschnitt MNOQ Winkel von 450 bildeten, und dass einfarbiges Licht durch den Apparat hindurchginge. Die der optischen Axe des Krystalls, der Richtung AB parallelen Lichtstrahlen werden nicht doppelt gebrochen, gehen unverändert durch den Krystall, die Mitte des Bildes erscheint also hell, genau so, wie das ganze Gesichtsfeld bei parallelen Nicols erscheinen würde, wenn keine Krystallplatte vorhanden wäre. Betrachten wir aber nun einen der Strahlencylinder, welche eine geringe Neigung gegen die Axe besitzen, so wird es unter diesen einen geben, z. B. derjenige, zu welchem der Strahl CD gehört, für welchen das Folgende gilt: Derselbe wird im Krystall zerlegt in zwei Strahlen DH und DJ von verschiedener Geschwindigkeit, deren einer im Hauptschnitt MNOQ, der andere senkrecht

dazu schwingt; ein anderer Strahl desselben Cylinders, also parallel dem vorigen, EF, zerfällt ebenso in einen ordinären und einen extraordinären, FG und FH. H aus gehen also zwei Strahlen. in derselben Bahn weiter, aus derselben Lichtquelle, welche linear polarisirtes Licht aussandte (der betreffende Punkt der hellen Oeffnung de in Fig. 52), herstammend, und senkrecht zu einander polarisirt; von diesen Schwingungen wird vom oberen Nicol nur je die auf dessen Schwingungsebene entfallende Componente hindurch-

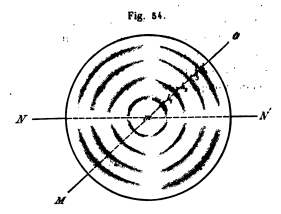


gelassen, und zwar ist diese von beiden gleich gross, da ihre Richtungen mit jener Ebene nach beiden Seiten Winkel von 45° einschliessen; die beiden Strahlen, nunmehr auf eine Schwingungsrichtung zurückgeführt, interferiren also (weil diese Schwingungsrichtung auch die des eintreten-

den polarisirten Lichtes war) mit derjonigen Phasendifferenz, welche sie im Krystall erhalten haben, d. h. um wie viel wegen der verschiedenen Fortpflanzungsgeschwindigkeit des ordinaren und des extraordinaren Strahb der eine gegen den andern zurückgeblieben ist; diese Phasendifferenz sei für die Lichtstrahlen DH und FH gerade gleich einer halben Wellenlänge derjenigen Farbe, mit welcher das Instrument beleuchtet ist, so werden sich diese Strahlen durch die Interferenz vollkommen vernichten. Da unter den parallelen Strahlen, welche den Krystall in derselben Richtung durchsetzen, zu jedem einzelnen ein zweiter zu finden ist, welcher zu ihm in dem Verbältniss steht, dass der ordinäre des einen mit dem extraordinären des andern in derselben Weise interferirt, so wird an dem Punkte des im Polarisationsinstrument sichtbaren Bildes, in welchem sich alle diese Strahlen vereinigen und der etwas von der Mitte des Bildes entsernt ist, kein Licht erscheinen können, dieser Punkt des Gesichtsfeldes wird dunkel. Fig. 54 das im Polarisationsapparate gesehene Bild dar, sei NN' die Schwingungsrichtung der beiden parallel gestellten Nicols, MO die Richtung des Hauptschnittes MNOQ der vorigen Figur, so ist m die helle Mitte des Bildes, d_1 die dunkle Stelle, an welcher sich die zuletzt besprochenen Strahlen vereinigen. Die Stellen zwischen m und d_1 entsprechen den Vereinigungspunkten von Strahlencylindern, welche eine geringere Neigung gegen die optische Axe besitzen, so dass die im Krystall erhaltene Phasendifferenz weniger als 1/4 list; diese werden sich bei der Interferenz zusammensetzen zu einer Wellenbewegung von anderer Phase, deren Intersität kleiner sein muss, als die Summe der Intensitäten der einzelnen Strahlen (s. S. 11), und zwar um so kleiner, je näher wir de kommen, d. h. je weniger sich die Phasendifferenz von 12 unterscheidet. Die Helligkeit muss also von der Mitte aus nach d_1 , wo sie gleich 0 ist, all mälig abnehmen. Strahlen in dem Hauptschnitt MO, welche einen grösseren Winkel mit der optischen Axe des Krystalls, als die in d₁ sich vereinigenden, bilden, zerfallen durch die Doppelbrechung in zwei Strahlen, deres Geschwindigkeitsdifferenz eine grössere als bei jenen ist, da der ausserordentliche Strahl nach S. 47 eine um so mehr von derjenigen des ordentlichen abweichende Fortpflanzungsgeschwindigkeit besitzt, je mehr er gegen die Axe geneigt ist. Es werden sich also in einem Punkte h1, auf der Geraden MO weiter von der Mitte entfernt, alle Strahlen vereinigen, deren Richtung im Krystall so lag, dass der aus jedem entstehende ordinare und extraordinäre eine Phasendifferenz von à ersuhren. Diese beiden Schwingungen zweier verschiedener Strahlen, und ebenso aller andern paarweise, werden sich also zusammensetzen zu einer Wellenbewegung, deren Intensität gleich der Summe der Intensitäten der Einzelbewegungen ist. Punkt h_1 wird also dieselbe Helligkeit besitzen, wie die Mitte m_1 und zwar wird die Helligkeit von d_1 nach h_1 allmälig zunehmen, jenseits desselben aber wieder sich vermindern, da der Punkt d_2 der Vereinigung derjenigen Strahlen entspricht, welche so geneigt durch den Krystall hindurchgingen,

dass die Phasendifferenz der beiden durch die Doppelbrechung entstehenden Strahlen $= \frac{3}{4} \lambda$ ist, also ebenfalls eine vollständige Vernichtung des Lichtes

bei der Interferenz stattfindet. Dasselbe ist der Fall bei d_3 , wo die Phasendifferenz $= \frac{5}{2} \lambda$ ist u. s. f. Wenn wir also, von der Mitte m des Bildes ausgehend, die Intensität des Lichtes auf der Geraden MO betrachten, so beobachten wir einen fortwährenden Wechsel von hell und dunkel, wobei die Entfernung der Licht-Minima und -Maxima mit der Entfernung von der Mitte immer kleiner wird,

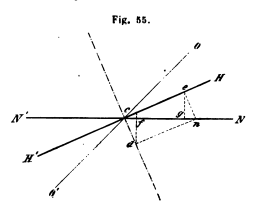


weil bei grösserer Schiefe gegen die optische Axe nicht nur die Geschwindigkeitsdifferenz der beiden interferirenden Strahlen, sondern auch die Länge Weges wächst, welchen sie im Krystall zurückzulegen haben, so dass derselben Differenz in der Neigung eine grössere Verschiedenbeit in der Verzögerung des einen Strahls bei denjenigen entspricht, welche einen grösseren Winkel, als bei solchen Strahlen, welche einen kleineren Winkel mit der optischen Axe bilden.

Da die optisch einaxigen Krystalle sich gegen alle Lichtstrahlen voll-kommen gleich verhalten, welche denselben Winkel mit der optischen Axe einschließen, so müssten dieselben Maxima und Minima des Lichtes nach allen Seiten in demselben Abstand von der Mitte des Bildes aus vorhanden sein, denn was für den Hauptschnitt MO Fig. 54 gilt, muss ganz ebenso für jeden andern Hauptschnitt, welcher mit NN' einen beliebigen andern Winkel bildet, gelten. Es müssten demnach genau kreisförmige helle und dunkle Ringe die Mitte des Gesichtsfeldes umgeben. Die dunklen Ringe können indess nicht auf allen Stellen gleiche Intensität besitzen, wie aus der folgenden Betrachtung hervorgeht:

Die beiden Strahlen, welche an der Stelle d_1 (Fig. 54) des ersten dunklen Ringes zur Interferenz gelangten, mussten sich, wie wir sahen, vollständig vernichten, da sie im Krystall in zwei gleich helle Strahlen zerlegt wurden, deren Componenten bei der Zerlegung durch den obern Nicol wieder gleich gross waren, weil ihre Schwingungsrichtungen mit NN' denselben Winkel, nämlich 450, bildeten. Betrachten wir dagegen einen Punkt desselben ersten dunkeln Ringes, welcher näher an NN' liegt, so entspricht er Lichtstrahlen eines Hauptschnittes, welcher mit NN' einen kleineren Winkel einschliesst. Sei cn Fig. 55 die halbe Amplitude des durch den Polarisator in den Krystall gesandten Lichtes mit der Schwingungsrichtung NN', HH' die Richtung jenes Hauptschnittes (gesehen von oben parallel zur Axe, wie

bei Fig. 54), so wird diese Schwingung nach dem Parallelogramm in Kräfte in zwei, eine parallel dem Hauptschnitt, die andere senkrecht in demselben, zerlegt; deren halbe Amplituden müssen demnach cd und a also nunmehr ungleich gross sein. Jede dieser beiden Wellenbewegungs erleidet im Analysator eine erneute Theilung in zwei Componenten, dem eine nach NN', die andere senkrecht dazu gerichtet ist, von denen jeden nur die erstere den oberen Nicol passiren kann. Diese nach NN' schwigende Componente des ersten Strahls cd ist offenbar cf, die des zweiten a



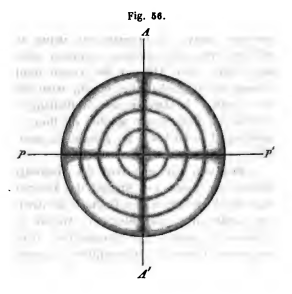
ist cg. Es interferiren also mi
Strahlen derselben Schwingungrichtung, aber von verschieder
Amplitude oder Intensität; die
können einander nicht vollkemen vernichten, sondern es mus
eine Lichtbewegung von de
Phase der grösseren Component
resultiren, deren Amplitude de
Differenz beider ist. Man sick
leicht, dass diese Differenz us
so kleiner ist, die Vernichtung
eine um so vollständigere, it
weniger der Winkel zwischende

Richtungen HH' und NN' sich von 450 unterscheidet. Je mehr sich aber derselbe Winkel der Null nähert, desto kleiner wird cd, also auch cf. deste grösser dagegen ce und cg; um so weniger vollständige Auslöschung de Lichtes kann also eintreten. Betrachten wir denjenigen Hauptschnitt des Krystalls, welcher parallel NN' ist, und speciell die Strahlen, welche sich da vereinigen, wo der erste dunkle Ring von der Linie NN' Fig. 54 durch schnitten wird, so werden diese, aus dem Polarisator mit der Schwingungrichtung NN' austretend, je in zwei Componenten zerlegt, deren eine, per allel dem Hauptschnitt, die ganze Amplitude, die andere, senkrecht dam = 0 ist. Dasselbe findet bei der Zurückführung auf eine Schwingungseben statt, und das Licht geht folglich mit derselben Intensität hindurch, wie die in der Mitte sich vereinigenden Strablen. Ebenso ist die eine der beiden durch die Doppelbrechung entstehenden Componenten gleich Null für alk Strahlen, welche sich in demjenigen Hauptschnitt des Krystalls fortpflanzen, welcher senkrecht zur Schwingungsrichtung NN' des eintretenden Lichtes steht, dieselben mögen eine Neigung gegen die Axe haben, welche sie wollen.

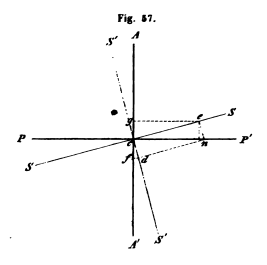
Hieraus ersehen wir, dass die dunklen Ringe, welche wir zwischen parallelen Nicols im convergenten Lichte sehen, nur an den 4 Stellen volkommen dunkel sein können, welche 45° mit der Schwingungsrichtung der Nicols bilden und von da ab nach beiden Seiten zunehmende Helligkeit zeigen mussen, d. h. dass ein helles Kreuz dieselben durchschneiden muss, so wie es in Fig. 54 dargestellt ist.

Drehen wir jetzt den Analysator des Instrumentes um 90°, so findet bekanntlich jede Interferenz mit der entgegengesetzten Phase statt. Es wird demnach in dem nunmehr sichtbaren Interferenzbild jede Stelle, welche im vorigen ein Lichtmaximum zeigt, vollkommen dunkel sein, und umgekehrt. In der That muss zunächst die Mitte des Bildes dunkel sein, denn hier vereinigen sich ja die Strahlen, welche den Krystall parallel zur Axe durchsetzen, welche also keine Veränderung in demselben erleiden, demnach zwischen gekreuzten Nicols vollkommen vernichtet werden müssen. Strahlen in dem Hauptschnitt, welcher parallel der Schwingungsrichtung des unteren Nicol PP' Fig. 56 ist, gehen unzerlegt mit derselben Schwingungsgichtung durch den Krystall, weil deren Componente senkrecht zum Hauptschnitt gleich Null, sie werden also durch den obern Nicol vollständig ausgelöscht; dasselbe ist der Fall mit allen in demjenigen Hauptschnitt, welcher parallel der Schwingungsrichtung des oberen Nicol AA' ist, denn diese gehen unzerlegt in derselben Schwingungsrichtung, wie die vorigen, durch den Krystall, weil ihre Componente parallel dem Hauptschnitt gleich Das helle Kreuz des Bildes bei parallelen Nicols muss sich also in ein dunkles Kreuz verwandeln, s. Fig. 56, wenn die Nicols gekreuzt sind. Da, wo sich bei parallelen Nicols der innerste dunkle Ring befand, kamen die Strahlen zur Interferenz, welche im Krystall um 12 gegen einander verzögert worden waren; die beiden interferirenden Componenten

waren gleich gross in der Geraden, welche mit der Schwingungsrichtung der Nicols 450 bildet, in einer anderen verschieden; in letzterem Falle kommen von der eintretenden Bewegung cn Fig. 57, welche im Krystall in cd und ce zerlegt wird, nur die Componenten cg und cf zur Interferenz; diese sind aber stets gleich gross, welchen Winkel auch ce mit PP' und AA' bilden; dagegen wird jeder derselben, also auch ihre Summe, um so kleiner, je mehr sich ce einer iener beiden Richtungen



nähert. Bei gekreuzten Nicols interferiren nun diese Strahlen mit der entgegengesetzten Phasendifferenz von derjenigen, welche sie im Krystall erhalten haben, in diesem Falle also mit gleicher Phase. Da das hindurchgelangende Licht der Summe der heiden Elongationen cf und cg entspricht, und diese ein Maximum in 45° Abstand von den Hauptschnitten der Nicols hat, so wird an der Stelle des dunkten Ringes nunmehr ein heller erschenen, dessen Helligkeit von dem bezeichneten Punkte aus, nach den Arm



des dunklen Kreuzes zu, almälig abnimmt, s. Fig. 56.

In dem Abstande von de Mitte, wo bei parallelen Nicht ein heller Ring auftritt, interferirten die Strahlen, welcht aus dem Krystall mit gleicht Phase austraten, jetzt also mit entgegengesetzter Phase; "da ühr Amplituden of und og Fig. 57 stets gleich gross sind, so venichten sie einander vollkenmen: auf dem ganzen Umfang jenes Ringes muss also gleichmässige Dunkelheit vorhande sein. Fig. 56 stellt demnach de bei gekreuzten Nicols entstehende

Interferenzbild dar, welches entsteht, wenn wir das Instrument mit einfar bigem Licht beleuchten.

Wählen wir jedoch zur Beleuchtung Licht von einer andern Fark, z. B. mit grösserer Wellenlänge, so wird offenbar eine grössere Neigung der Strahlen gegen die optische Axe nöthig sein, um denselben eine Phasadifferenz von einer ganzen, nunmehr grösseren Wellenlänge zu verleihen, als vorher; der Abstand des ersten dunkeln Ringes von der Mitte, und ebenso der folgenden vom ersten, wird also grösser sein, als bei der früheren Farbe. Je kleiner die Wellenlänge des zur Beleuchtung benutztes Lichtes ist, desto enger werden die Ringe sein, welche wir im Polarisationsinstrument erblicken, je grösser dagegen jene ist, deste weiter werdet diese sein.

Benutzen wir nun statt des einfarbigen Lichtes gewöhnliches weisses indem wir durch den Spiegel des Polarisationsinstrumentes das Licht eine hellerleuchteten Stelle des Himmels in das Innere desselben reflectiren lassen so werden diejenigen Strahlen, welche den Krystall in einer bestimmte Neigung zu seiner Axe durchsetzen, derartig interferiren, dass für eine bestimmte Farbe die Phasendifferenz genau ½ \(\lambda\) beträgt, diese also zwischei gekreuzten Nicols ausgelöscht wird, während die andern um so wenigt geschwächt werden, je mehr ihre Wellenlänge von jener abweicht. Das at der betreffenden Stelle des Bildes erscheinende Licht wird also nach der Vernichtung einer gewissen Farbe nicht mehr Weiss, sondern eine Mischfarb zeigen. Diese Farbe wird für alle Strahlen, welche gleiche Neigung gegen die optische Axe des Krystalls haben, gleich sein, demnach werden alle Punkte des Interferenzbildes gleiche Farbe zeigen, welche gleich weit von

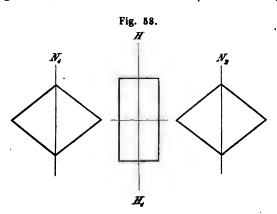
"Centrum entfernt sind; dagegen alle von verschiedener Entfernung verschiedene Farbe. Bei gekreuzten Nicols erscheinen also farbige Ringe, von ¹ einem schwarzen Kreuz durchschnitten (Fig. 4. Taf. I.), bei parallelen Nicols ebenfalls, aber mit weissem Kreuz. Im letzten Falle ist in jedem einzelnen Abstand von der Mitte gerade diejenige Farbe verlöscht, welche im ersteren Falle im Maximum ist (weil die Strahlen bei gekreuzten Nicols mit entgegen-- gesetzter Phase interferiren), es erscheint also an jeder Stelle in dem einen ¹ Bilde eine Mischfarbe, in dem andern die gleichsam entgegengesetzte, welche aus Weiss entsteht, wenn grade die Farben vernichtet oder geschwächt werden, welche bei der ersteren im Maximum waren. Solche entgegengesetzte Mischfarben nennt man supplementär; die farbigen Ringe des Interferenzbildes mit schwarzem Kreuz sind demnach bei gleichem Durchmesser genau supplementär denen des Bildes mit weissem Kreuz gefärbt. Die krummen Linien eines Interferenzbildes, welche in allen ihren Punkten die gleiche Farbe zeigen, nennt man »isochromatische Curven«; diejenigen einer optisch einaxigen Platte, senkrecht zur Axe, sind also genaue Kreise, deren gemeinschaftliches Centrum der Richtung der Axe entspricht. Dadurch, dass wir durch zwei parallele Flächen eines Krystalls hindurch die kreisförmigen isochromatischen Curven mit dem dunkeln Kreuz (bei 1 Nicols) sehen, ist der Krystall, da nur optisch einaxige diese Erscheinung zeigen, nicht nur als ein solcher erkannt, sondern auch die Richtung seiner optischen Axe, als normal zu jenem Flächenpaar, bestimmt.

Bisber ist ein Umstand noch ausser Acht gelassen, nämlich die Dicke der Krystallplatte. Nehmen wir statt der bisher betrachteten Platte, welche wir immer gleich dick voraussetzten, eine andere von derselben optisch einaxigen Substanz, ebenfalls senkrecht zur Axe, aber nur von halber Dicke, so werden in dieser die beiden durch die Doppelbrechung aus einem entstehenden Strahlen bei derselben Neigung gegen die Axe nur einen halb so langen Weg im Krystall zurücklegen, also auch der eine nur halb so viel gegen den andern verzögert werden, als vorher. Dieselbe Verzögerung, welche dieselbe Interferenz bedingt, kann also erst für Strahlen eintreten, welche eine weit grössere Neigung gegen die Axe besitzen, es kann also z. B. in einsarbigem Licht der erste dunkle Ring des Interserenzbildes erst in viel grösserem Abstand von der Mitte entstehen, ebenso bei weissem Licht jeder Ring von gleicher Farbe. Die isochromatischen Curven, die ein einaxiger Krystall zeigt, sind demnach um so weiter von einander abstehend. je dunner die untersuchte Platte ist, um so enger, je dicker dieselbe gewählt wind.

Vergleichen wir endlich noch die Farbenringe, welche gleich dicke Platten verschiedener Substanzen zeigen, so finden wir sie an Weite verschieden. Die Ursache hiervon ist die, dass die Differenz der Geschwindigkeit des ordentlichen und des ausserordentlichen Strahls bei verschiedenen Körpern sehr verschieden ist, dass sie, wie man es zu bezeichnen pflegt, sehr verschiedene Stärke der Doppelbrechung haben. In einem Kry-

stall von schwächerer Doppelbrechung, in welchem jene Differenz kleiner ist werden die Strahlen stärker gegen die optische Axe geneigt sein müssen um $\frac{1}{4}\lambda$ Phasendifferenz zu erhalten, also die Farbenringe des Interferesbildes weiter sein müssen, als in einem Krystall von stärkerer Doppebrechung bei gleicher Dicke. Als ein Beispiel einer Substanz, welche ser starke Doppelbrechung besitzt, deren Platten demnach, wenn sie nicht ser dünn sind, stets sehr enge Farbenringe zeigen, dient der Kalkspath. Degegen giebt es eine Varietät eines Minerals, des Apophyllit, deren Krystalt so geringe Doppelbrechung haben, dass sie für die Farben, welche das eine Ende des Spectrums bilden, positiv, für die des andern Endes negatit doppelbrechend sind, in den ersteren sich der ordinäre, in den letztere der extraordinäre Strahl schneller fortpflanzt, so dass es eine Farbe dezwischen giebt, für welche sie einfach brechend sind, ohne deshalb zu das isotropen Krystallen zu gehören, da diese alle Farben einfach brechen, jem aber für alle übrigen Farben wirklich ein axig sind.

- 2) Blickt man im Polarisationsinstrument durch ein paralleles Flacher paar eines Krystalls, welches parallel der optischen Axe oder schrät dagegen geneigt ist, so zeigen sich folgende Erscheinungen:
- a) Bei der Beobachtung im parallelen Licht wird eine Platte, welche so dünn ist, dass die beiden senkrecht zu einander polarisirten Strahlen, welche darin entstehen, genau eine halbe Wellenlänge von dem Licht eine bestimmten Farbe Phasendifferenz beim Austritt besitzen, wenn dieselbe mit Licht von der in Rede stehenden Farbe beleuchtet wird, hell oder dunkt erscheinen je nach ihrer Lage zu den Nicols und deren relativer Stellung. Seien die Letzteren parallel, in Fig. 58 durch N_1 und N_2 neben einander (statt der eine vor dem andern) mit der Richtung ihrer Schwingungseben angedeutet, dazwischen die Platte, deren Hauptschnitt parallel HH_1 und

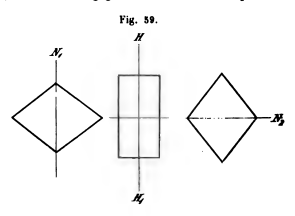


senkrecht zur Zeichnungsebene sein möge, so wird jeder in die Platte eintretende Strahl in einer parallel HH_1 und einer senkrecht dazu schwingenden zerlegt. Steht der Hauptschnitt der Platte, wie in Fig. 58, parallel denen beider Nicols, so geht der aus N_1 austretretende Strahl vollständig als extraordinärer durch den Krystall, ebenso durch

 N_2 , also erscheint die Platte hell. Wird dieselbe indess in ihrer eignen Ebene gedreht, so dass ihr Hauptschnitt einen Winkel nach rechts oder links mit dem Hauptschnitt der Nicols bildet, so entstehen nunmehr zwei Strahlen

im Krystall, welche beim Austritt entgegengesetzte Phase haben, also durch N_2 auf eine Polarisationsebene zurückgeführt, auch mit entgegengesetzter Phase interferiren. Ist die mit der Krystallplatte vorgenommene Drehung geringer, als 45° , so ist der extraordinäre Strahl von beiden der intensivere, die Componenten beider nach dem Hauptschnitt von N_2 also nicht gleich gross, es kann demnach keine vollständige Vernichtung bei der Interferenz eintreten, die Platte erscheint nur weniger hell. Bei einer Drehung von 45° dagegen sind jene beiden Componenten genau gleich gross, also müssen sie, mit $\frac{1}{4}\lambda$ Phasendifferenz interferirend, sich vollständig auslöschen; die Platte erscheint, mit der betreffenden Farbe beleuchtet, dunkel. Bei weiterer Drehung erscheint sie wieder heller, am hellsten bei 90° , ebenso bei 180° und 270° Drehung, während sie bei 435° , 225° und 345° dunkel wird. Seien die beiden Nicols N_1 und N_2 Fig. 59 in gekreuzter Stellung und die Platte von derselben Dicke, wie oben angegeben, mit ihrem Hauptschnitt

HH₁ parallel demjenigen von N_1 , so geht das aus letzterem austretende Licht ungeändert als extraordinärer Strahl hindurch, wird aber durch den zweiten Nicol, dessen Schwingungsrichtung zu der seinigen genau senkrecht steht, vollständig ausgelöscht; die Platte erscheint in dieser Stellung dunkel. Drehen wir dieselbe, wie vorhin, um einen kleinen Winkel,



so entstehen zwei Strahlen in derselben, von denen indess der ordinäre nur eine kleine Amplitude besitzen kann, diese liefern jeder im zweiten Nicol zwei Componenten, von denen nur die eine durchgelassen wird, von dem ordinären eine relativ grosse, von dem extraordinären aber nur eine kleine; beide interferiren mit gleicher Phase, da die entgegengesetzte, mit der sie aus dem Krystall austreten, durch die gekreuzte Stellung der Nicols wieder aufgehoben wird. Sie setzen sich also zusammen, da sie aber beide von geringer Intensität sind, so erscheint die Platte nur wenig erhellt. Die beiden sich addirenden Componenten wachsen aber mit der Drehung; bei 450 haben sie ihren grössten Werth, die Platte erscheint am hellsten; bei 900 wieder dunkel u. s. f. jedesmal dunkel, wenn ihr Hauptschnitt parallel demjenigen eines der beiden gekreuzten Nicols ist.

Wird eine derartige Platte, statt in Licht von derjenigen Farbe, dessen Wellenlänge doppelt so gross ist als die Wegdifferenz der beiden sie durchsetzenden Strahlen, in weissem Licht beobachtet, während die Nicols des Instrumentes gekreuzt sind, so wird sie, wie im homogenen Licht, dunkel

in den vier Stellungen, in denen ihr Hauptschnitt parallel der Schwingungebene eines der Nicols ist. In den Zwischenstellungen wird jene Farbe in Maximum ihrer Intensität sein, deren halbe Wellenlänge der Phasendifferunder beiden Strahlen gleich ist, die anderen Farben werden, da für sie in Interferenz nicht mit gleicher Phase eintritt, mehr oder weniger geschwick erscheinen. Die Gesammtwirkung kann also nicht Weiss sein, sonden eine Mischfarbe, welche durch das Vorwalten jener Farbe und Schwächung der übrigen entsteht. Die Platte wird also beim Drehen um 360° vier mit dunkel und in den Zwischenstellungen mit einer Mischfarbe gestarbt, welche ihr Maximum an Helligkeit erreicht, wenn der Hauptschnitt des Krystalls Wirtt denen der Nicols bildet.

Ist die Krystallplatte so dick, dass sie für eine bestimmte Farbe de beiden Strahlen eine ganze Wellenlänge Phasendifferenz verleibt, so wir diese Farbe bei gekreuzten Nicols, wo also die Interferenz mit entgeger gesetzter Phase stattfindet, theilweise und bei 45° vollständig ausgelösch; die Platte zeigt demnach vier mal dunkel und dazwischen eine Mischfark (aus Weiss entstehend durch Wegnahme obiger Farbe), welche am reinste erscheint, wenn der Hauptschnitt des Krystalls 45° mit denen der Nick bildet. Ist die Dicke der Krystallplatte eine andere, so wird eine von jent verschiedene Farbe in den Zwischenstellungen ausgelöscht, es erscheint den zufolge eine andere Mischfarbe. Da die Grösse der Lichtwellen eine sehr geringe, so bedarf es nur einer sehr kleinen Differenz der Dicke, um eine andere Farbe hervorzubringen; wenn die Platte also nicht ganz genau gleichet Durchmesser an allen Stellen besitzt, zeigt sie nicht überall die gleiche Interferenzfarbe. Das Erscheinen derselben Farbe auf der ganzen Platte ist als ein sehr genaues Mittel zur Controle über die Gleichheit ihrer Dicke an allen Stellen. Bei parallelen Nicols erscheint die sogenannte Complementarfarke der bei gekreuzten Nicols entstehenden Interferenzfarbe.

Bei einer gewissen grösseren Dicke werden mehrere Farben in des Zwischenstellungen ausgelöscht, z.B. die eine, weil sie $\frac{7}{4}\lambda$, die andere, weil sie mit $\frac{9}{4}\lambda$ Phasendifferenz interferirt; die Mischfarben, welche entstehen, unterscheiden sich immer weniger von Weiss, je mehr Farben durch die Interferenz vernichtet werden, d. h. je dicker die Platte ist. Ueber eine gewisse Dicke hinaus werden so viele Lichtarten des Spectrums ausgelöscht, dass die übrigen zusammen wieder den Eindruck des Weiss auf das Auge machen, es entsteht das Weiss der höheren Ordnung; die Platte wird alsdann beim Drehen vier mal einfach hell und dunkel. Die Dicke, bei welcher im weissen Lichte diese Erscheinung eintritt, hängt selbstverständlich von der Stärke der Doppelbrechung im Krystall ab.

Diese Erscheinungen können nun dazu dienen, in mikroskopischen Präparaten einaxige Krystalle als solche zu erkennen. Bestehe ein solches Präparat z. B. aus einer ausserordentlich dünngeschliffenen Platte eines Gesteins, welches in einer Grundmasse ausgeschiedene Krystalle enthält, von denen geprüft werden soll, ob sie optisch einaxige sind. Diese sind durch die Fläche des Schliffes in verschiedenen Richtungen getroffen worden, so dass man im Gesichtsfelde des Mikroskops neben einander dünne Platten, in den mannigsaltigsten Richtungen aus den Krystallen geschnitten, vor sich hat. Bringt man jetzt einen Polarisator und, damit gekreuzt, einen Analysator an das Mikroskop an, dreht den Schliff in seiner eigenen Ebene um 360°, und beobachtet, dass einige Durchschnitte bei jeder Stellung dunkel bleiben, während die Mehrzahl vier mal zwischen hell und dunkel (farbig und dunkel bei sehr geringer Dicke) wechselt, so hat man die Krystalle als optisch einaxig zu betrachten, salls alle anderen Kennzeichen für die Identität der dunkelbleibenden und der hellwerdenden Krystalle sprechen. Die dunkelbleibenden Querschnitte sind alsdann diejenigen, deren Schnittebene nahezu senkrecht zur optischen Axe steht. Wenn alle Querschnitte beim Drehen dunkel bleiben, sind die Krystalle natürlich isotrop.

b) Bei der Beobachtung im convergenten Licht werden, wenn dasselbe weiss ist, nach dem Vorigen nur sehr dunne Platten Farbenerscheinungen liefern können. Eine solche Platte wird in der Mitte des Gesichtsfeldes dieselbe Farbe erzeugen, welche man im parallelen Licht durch dieselbe beobachtet hat: die Strahlen, welche dagegen die Platte in geneigter Richtung durchsetzen, werden zwar sämmtlich eine wachsende Wegdifferenz im Krystall erfahren, aber nicht eine gleichartig wachsende Phasendifferenz, da nach gewissen Richtungen hin, wenn sie sich nämlich der optischen Axe nähern, der Unterschied der Geschwindigkeit der beiden Strahlen fortwährend abnimmt, also trotz zunehmender Dicke auch die Phasendifferenz sich vermindert. In senkrecht zu diesen geneigten Richtungen wird sich die Geschwindigkeitsdifferenz nicht ändern, also mit wachsender Neigung, wobei die Dicke der durchstrahlten Schicht zunimmt, auch die Phasendifferenz wachsen. In dazwischen liegenden Richtungen werden beide Wirkungen sich aufheben und die Phasendifferenz für alle Neigungen dieselbe bleiben. Es entstehen so im homogenen Licht dunkle und helle, im weissen Licht farbige Streifensysteme, welche im Allgemeinen hyperbolische Form haben, und in letzterem Falle nur bei sehr geringer Dicke der Platte sichtbar sind. Von besonderem praktischen Interesse für die Krystallographie ist nur die Erscheinung, welche eine nicht sehr schief, nicht über 25-300 gegen die normal zur optischen Axe stehende Ebene geneigte, geschliffene Platte zeigt; bei einer solchen werden nämlich im convergenten Licht bei grossem Gesichtsfeld des Polarisationsinstrumentes noch solche Strahlen innerhalb desselben vereinigt werden, welche in der Richtung der Axe durch den Krystall gehen. Man wird demnach nahe dem Rande des Gesichtsfeldes das Interferenzbild der Axe, das schwarze Kreuz mit den Farbenringen (wenn auch letztere nicht mehr genau kreisförmig) erblicken. Nach dieser Richtung hin, unter spitzem Winkel gegen die Normale zur Platte geneigt, befindet sich demnach diejenige der optischen Axe, zu deren Auffindung jene Erscheinung dienen kann.

Circularpolarisation. Stellt man die Nicols eines Polaristionsinstrumentes gekreuzt und fügt, indem man mit einfarbigem und parallelem Licht beleuchtet, eine senkrecht zur Axe geschnittene Quariplatte*) ein, so erscheint diese nicht dunkel, wie eine andere einaxig Platte, sondern hell, und man muss den oberen Nicol um einen bestimmte Winkel drehen, um das aus derselben austretende Licht auszulöschen Während also sonst einaxige Krystalle die Polarisation eines in der Richtum der Axe sie durchsetzenden Strahles nicht um das Geringste andern, is der parallel der optischen Axe durch Quarz gegangene Strahl zwar aud noch einheitlich linear polarisirt, denn er wird vom oberen Nicol vollstände ausgelöscht, aber er hat beim Austritt eine andere Schwingungsrichtung ab beim Eintritt in jenen Krystall; seine Polarisationsebene ist in demselba gedreht worden, um denselben Winkel, um welchen man den Nicol aus der gekreuzten Stellung drehen muss, um die Platte wieder dunkel erscheine Solche, die Polarisationsebene des hindurchgehenden Lichte drehende Substanzen nennt man circularpolarisiren de, die Erscheinum Circularpolarisation.

Betrachten wir eine Anzahl gleich dicker Quarzplatten von angegebener Richtung im parallelen polarisirten Licht, aber stets bei derselben einfachen Farbe, so werden wir finden, dass wir bei einem Theil derselben den oberen Nicol stets um denselben Winkel nach Rechts (wie der Zeiger der Uhr sich bewegt) drehen müssen, um Auslöschung hervorzubringen, während wir bei den übrigen, und zwar um genau denselben Winkel, den Nicol links herum drehen müssen; um das Gleiche zu erzielen. Daraus ersehen wir, 1) dass alle Quarzplatten von gleicher Dicke die Polarisationsebene derselben Lichtart gleich stark drehen, 2) dass ein Theil jedoch dieselbe nach rechts, der andere sie nach links dreht. Rechts – und linksdrehen de Quarzkrystalle unterscheiden sich weder chemisch, noch durch ihre äusseren Eigenschaften, mit Ausnahme gewisser, später zu besprechender Differenzen in der Krystallform.

Bestimmt man die Stärke der Drehung bei Quarzplatten von verschiedener Dicke, so findet man, dass dieselbe mit der Dicke der Platte proportional wächst. Man kennt also die Drehung, welche die Polarisationsebene eines Strahls von bestimmter Farbe erfährt, für jede beliebige Dicke, wenn man diejenige für eine bestimmte, z.B. 4 Millim. Dicke, gemessen hat. Das Drehungsvermögen verschiedener Substanzen ist daher auch nur bei derselben Dicke zu vergleichen.

Wenden wir nun statt der zuerst benutzten Farbe das Licht von anderen an, so beobachten wir bei einer und derselben Platte sehr verschiedene Drehungen und zwar um so grössere, je kleiner die Wellenlänge des angewandten Lichtes ist. So dreht nach den Messungen von Biot eine

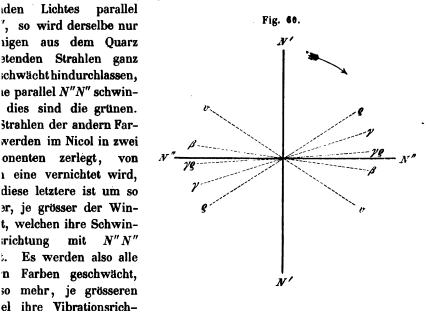
^{*)} Quarz oder Bergkrystall, SiO2, ist optisch einaxig.

zplatte von 1 Millim. Dicke die Strahlen der verschiedenen Farben des rums um folgende Winkel:

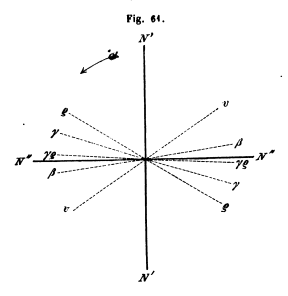
Aeusserstes	Roth	470,5
Mittleres	Roth	19,0
,,	Orange	21,4
,,	Gelb	24,0
"	Grün	27,8
,,	Blau	32,3
,,	Indigo	36,4
,,	Violett	40,8
Aeusserstes	Violett	44,1

Die grosse Verschiedenheit der Drehung, welche demnach die verschiezefarbten Strahlen erleiden, ist die Ursache, dass wir im weissen Licht keiner Drehung des Analysators Dunkelheit der Platte hervorbringen en, da die Strahlen verschiedener Farben in ganz verschiedenen Ebenen ingen, also auch nicht alle zugleich durch den Nicol ausgelöscht werden en. Sei Fig. 60 N'N' die Schwingungsebene der parallelen, in rechtsdrehende Quarzplatte von etwa drei Millim. Dicke eintretenweissen Lichtstrahlen, so werden die darin enthaltenen rothen Straha dem Quarz die geringste Drehung erleiden, ihre Schwingungsrichtung etwa $\varrho \varrho$, diejenige der gelben Strahlen $\gamma \gamma$, der grunen $\gamma \varrho - \gamma \varrho$, der n $\beta\beta$, der violetten vv sein. Steht der Analysator senkrecht zum isator, ist die Schwingungsebene des durch den ersteren hindurch-

Lichtes ıden parallel ', so wird derselbe nur nigen aus dem Quarz etenden Strahlen ganz chwächt hindurchlassen, ie parallel N"N" schwindies sind die grünen. Strahlen der andern Farwerden im Nicol in zwei onenten zerlegt, von 1 eine vernichtet wird, diese letztere ist um so er, je grösser der Wint, welchen ihre Schwin-N''N''richtung mit Es werden also alle n Farben geschwächt, 30 mehr, je grösseren



mit der des Analysators N"N" einschliesst. Der Gesammteindruck dieser Farben nach ihrer Zurückführung auf eine Polarisationsebene kann demnach nicht mehr Weiss sein, sondern muss der einer Mischfarbe sein, in welcher das Grun über die andern Farben vorherrscht. In weissen parallelen Licht beobachtet, wird also eine solche Platte bei # kreuzten Nicols grün erscheinen. Eine Drehung der Platte in ihrer eigne Ebene wird an dieser Erscheinung nicht das Geringste ändern, da ja hierk die Richtung, in welcher die Strahlen die Platte durchsetzen, also auch d Drehung ihrer Polarisationsebene stets dieselbe bleibt, wohl aber eine solch des einen Nicols gegen den andern. Drehen wir z. B. den Analysator # der Stellung N"N" Fig. 60 nach rechts (wie der Pfeil in der Figur # deutet, so wird seine Schwingungsrichtung parallel derjenigen des blatt Lichtes, dies wird also in der entstehenden Mischfarbe im Maximum, d anderen Farben geschwächt sein; die Platte wird blau erscheinen. weiterer Drehung in derselben Richtung fällt N"N" mit der Schwingung richtung vv des violetten Lichtes zusammen; die Platte erscheint violet Drehen wir über N'N' hinaus, bis N''N'' parallel $\varrho\varrho$ wird, so ist die Phi mit einer Mischfarbe gefärbt, in welcher Roth vorherrscht, also sehen w sie roth, bei weiterer Drehung gelb, wiederum grun, blau, violett. Dreh wir demnach den Analysator nach Rechts, so erscheint die Platte st farbig, aber ihre Farbe ändert sich in der Weise, dass die verschieden Farben des Spectrums in der Reihenfolge ihrer Brechbarkeit (w. dem am wenigsten brechbaren Roth bis zum Violett, welches am stärkst gebrochen wird) erscheinen. Man sieht leicht ein, dass bei umgekehr Drehung die Farbenfolge die entgegengesetzte sein wird.



Nehmen wir nun st der rechtsdrebenden ei linksdrehende Our platte von derselben Did und sei wieder N'N' F 64 die Schwingungsrit tung des in dieselbe ei tretenden weissen Lie tes, so werden die Schwi gungsrichtungen der roth gelben, grünen, blauen u violetten Strablen ihrem Austritt aus (Platte jetzt resp. ee, $\gamma \varrho \gamma \varrho$, $\beta \beta$, νv sein. wird also, wie bei de rechtsdrehenden Quara, l keiner Stellung der Nic

Dunkelheit eintreten, sondern die Platte zeigt stets eine Mischfarbe. I gekreuzter Stellung des Analysators, wenn dessen Schwingungsrichtu N''N'', erscheint auch diesmal die Platte grün; wird der obere Nicol jedo

rechts herumgedreht, so erscheint jetzt zunächst gelb, dann roth u. s. f.; bei derselben Drehung des Nicols, bei welcher wir mittelst einer rechtsdrehenden Quarzplatte die Farben in der Reihenfolge ihrer Brechbarkeit erhielten, resultiren dieselben bei einer linksdrehenden Platte in umgekehrter Reihenfolge, d. h. wir müssen in entgegengesetztem Sinne drehen (wie der Pfeil angiebt), um dieselbe Farbenfolge zu erhalten.

Hieraus folgt, dass eine rechts- und eine linksdrehende Quarzplatte, zwischen zwei Nicols von derselben Stellung zu einander, z. B. senkrecht higekreuzte, gebracht, dieselbe Farbe zeigen, beide sich aber dadurch unterscheiden, dass bei einer Drehung des Analysators die Farben in der Reihenfolge: Roth, Orange, Gelb, Grün, Blau, Violett erscheinen, wenn die Platte rechtsdrehend ist, bei rechter Drehung des Analysators (wie der Zeiger der Uhr sich bewegt); wenn sie linksdrehend ist, bei entgegengesetzter Drehung jenes Nicols.

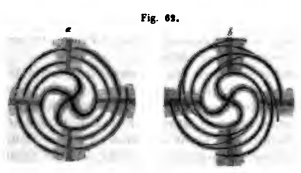
Legen wir eine dickere Quarzplatte zwischen zwei gekreuzte Nicols, so muss dieselbe eine andere Farbe zeigen, als die vorige zwischen denselben Nicols, weil sie proportional ihrer Dicke stärker dreht, also die Schwingungsrichtungen der verschiedenen Farben beim Austritt aus derselben ganz andere (stärker gedrehte) Lage haben, folglich durch den Analysator nicht dieselbe Farbe ausgelöscht wird, als vorher.

Da die Circularpolarisation nur in der Richtung der optischen Axe der Quarzkrystalle austritt, während dieselben sich in allen andern Richtungen ebenso, wie andere optisch einaxige Krystalle verhalten, so muss eine Quarzplatte, welche senkrecht zur Axe geschlifsen ist, im convergenten Licht betrachtet, gleichfalls das schwarze Kreuz mit den kreissörmigen Farbenringen zeigen, wenn die Nicols des Polarisationsinstrumentes gekreuzt sind; nur diejenige Stelle des Gesichtsseldes, in welcher sich die den Krystall parallel zur Axe durchsetzenden Strahlen vereinigen, d. i. die Mitte, kann nicht dunkel erscheinen, weil die Polarisationsebene grade dieser Strahlen gedreht wird. Die Mitte der Ringe muss also dieselbe Farbe zeigen*), welche die ganze Platte im parallelen Lichte zeigt, d. h. bei anderer Dicke eine andere. Ebenso muss diese Farbe sich andern, wenn der Analysator gedreht wird, und aus der Reihenfolge der austretenden Farben und dem Sinn der Drehung wird man ebenso, wie im parallelen Licht, bestimmen können, ob die Platte rechts- oder linksdrehend ist.

Legt man eine rechts- und eine linksdrehende Quarzplatte von gleicher Dicke auf einander, und bringt beide in das Polarisationsinstrument mit convergentem Licht und gekreuzten Nicols, so muss die Mitte des Interferenzbildes dunkel bleiben, weil die Drehungen der Schwingungsrichtungen durch beide Platten einander genau aufheben. Von der dunkeln Mitte des entstehenden Interferenzbildes gehen aber keine gradlinigen schwarzen Kreuzesarme aus, sondern spiralartig gewundene Curven, nach ihrem Entdecker

^{*} s. Fig. 2, Taf. 1.

die Airy'schen Spiralen genannt, deren Windungsrichtung zugleich a giebt, in welchen von den beiden entgegengesetzt drehenden Krystallen d



Lichtstrahlen zuerst ei treten. Fig. 62 a ste die Erscheinung in de Falle vor, dass das Lie zuerst durch die link drehende, Fig. 62 b dem, dass es zue durch die rechtsdr hende Platte geht*

Alles hier Gesag gilt nun für die übrig

Substanzen, deren Krystalle Circularpolarisation zeigen, nur mit dem Unte schied, dass das Drehungsvermögen derselben ein anderes ist, bei einig stärker, bei den meisten schwächer, als das des Quarzes. Die Fähigke die Polarisationsebene des Lichtes zu drehen, besitzen, ausser gewisse Flüssigkeiten, nur Krystalle, welche entweder keine Doppelbrechung besitzen, isotrope, oder einaxige in derjenigen Richtung, in welcher sie einfebrechend sind, d. h. parallel der optischen Axe. Bis jetzt hat man die Fähigkeit an folgenden chemischen Verbindungen gefunden:

a) Isotrope, welche die Polarisationsebene des Lichtes in allen Rictungen, und zwar gleich stark, drehen:

Chlorsaures Natrium, Bromsaures Natrium, Essigsaures Uranylnatrium.

b) Einaxige, welche nur in der Richtung der optischen Axe Drehung vermögen besitzen:

Schwefelsaures Strychnin,
Schwefelsaures Aethylendiamin,
Kohlensaures Guanidin,
Quarz,
Zinnober,
Ueberjodsaures Natrium,
Unterschwefelsaures Blei,
Unterschwefelsaures Kalium,
Unterschwefelsaures Calcium,
Unterschwefelsaures Strontium,
Benzil,
Maticokampher.

^{*)} Unter den in der Natur vorkommenden Krystallen des Quarzes finden sich solt welche aus Schichten von Rechts- und Links-Quarz zusammengesetzt sind, und dies dann oft nur durch das Auftreten der Airy'schen Spiralen zu erkennen.

Doppelbrechung in zweiaxigen Krystallen. Bei den optisch einaxigen Krystallen ist zwar die Elasticität des Aethers nach den verschiedenen Richtungen verschieden, jedoch symmetrisch zur Axe, so dass sie gleich ist für alle Richtungen rings um die Axe, welche gleichen Winkel mit derselben einschliessen. Bei der letzten, jetzt zu betrachtenden Klasse von Krystallen jedoch giebt es keine Richtung, von welcher ausgehend sich die Elasticität nach allen Richtungen gleichartig ändert; es ist vielmehr, von welcher Richtung wir auch ausgehen mögen, diese Aenderung stets eine andere, wenn wir uns nach einer andern Seite hin von jener Ausgangsrichtung entfernen. Die optischen Verhältnisse sind daher bei dieser Klasse von Krystallen ungleich complicirter, und zwar in solchem Grade, dass man die Gesetze der Aenderung der Elasticität des Aethers mit der Richtung nicht empirisch erforscht hat, sondern dieselben zuerst (von Fresnel) theoretisch aus den Grundsätzen der Undulationstheorie des Lichtes abgeleitet und dann mit den Beobachtungen verglichen worden sind, wobei sich eine Bestätigung jener durch diese gezeigt hat, wie sie vollkommener nicht gedacht werden kann. Die wichtigsten Resultate jener theoretischen Ableitung, wie sie sich zunächst nur beziehen auf Schwingungen von einer bestimmten Wellenlänge (Licht von einer bestimmten Farbe) sollen im Folgenden soweit mitgetheilt werden, als sie für die Krystallographie von praktischem Interesse sind.

Da die Elasticität des Aethers nach verschiedenen Richtungen verschieden anzunehmen ist, wird es eine Richtung im Krystall geben, in welcher jene ihren grössten, eine andere, in welcher sie ihren kleinsten Werth hat. Diese beiden Richtungen stehen auf einander senkrecht. Die Elasticität in der senkrecht zu beiden stehenden Richtung wird ihrem Werthe nach zwischen dem Maximum und dem Minimum stehen müssen, ohne indess gerade das arithmetische Mittel beider zu sein. Nennen wir diese drei, in optischer Beziehung wichtigsten, Richtungen die optischen Elasticitätsaxen des Krystalls, und unterscheiden sie als Axe der grössten (OA), kleinsten (OC) und mittleren (OB) Elasticität, so ergiebt die Theorie, dass die Elasticität nach einer beliebigen andern Richtung sich aus jenen drei herleiten lässt. Bezeichnen wir den Elasticitätscoëfficienten des Aethers parallel der Axe der grössten Elasticität mit e_a , so ist nach Früherem die Geschwindigkeit der Fortpflanzung solcher Wellenbewegungen, deren Schwingungsrichtung $\parallel OA$, proportional $\sqrt{\frac{e_a}{d}}$, wenn d die Dichte des Aethers ist. Da e_a der grösste Werth der Elasticität im Krystall ist, so sind die nach OA schwingenden Strahlen diejenigen, welche sich am schnellsten fortpflanzen. Aus demselben Grunde ist, wenn e_c der Elasticitätscoëfficient nach der Axe der kleinsten Elasticität OC, diese die Schwingungsrichtung der sich am langsamsten fortpflanzenden Wellen, endlich, wenn e_b die mittlere Elasticität bedeutet, OB die Schwingungsrichtung der Strahlen mittlerer Fortpflanzungsgeschwindigkeit. Die grösste, mittlere und kleinste

4

Lichtgeschwindigkeit im Krystall, mit $v_a,\ v_b,\ v_c$ bezeichnet, stehen in folgendem Verhältniss:

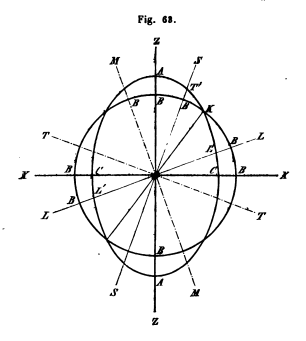
$$v_a: v_b: v_c = \sqrt{\frac{e_a}{d}}: \sqrt{\frac{e_b}{d}}: \sqrt{\frac{e_c}{d}}$$

$$= \sqrt{e_a}: \sqrt{e_b}: \sqrt{e_c}$$

Das Verhältniss der grössten, mittleren und kleinsten Elasticität ist demnach bekannt, sobald das Verhältniss der grössten, mittleren und kleinste Lichtgeschwindigkeit bestimmt worden ist. Wenn wir uns eine geschlosses krumme Oberstäche construiren, deren Radienvectoren proportional sind der Grösse der Fortpflanzungsgeschwindigkeit in der jedesmaligen Richtung eines jeden radius vector, so ist dies die Wellenfläche des betreffenden Krystalles, und die Tangentialebene an einem Punkt derselben stellt de Wellenebene derjenigen Strahlen dar, welche sich im Krystall paralle der Geraden vom Mittelpunkt zu jenem Berührungspunkte fortpflanzen. 🍱 Wellenfläche der zweiaxigen Krystalle wird nun an einer beliebigen Stelle, wie die der einaxigen, aus zwei getrennten Schalen bestehen, die aber bie nicht aus einer Kugel und einem Rotationsellipsoid bestehen, sondern im weit mehr verwickelte Form besitzen. Am leichtesten erhält man eine Verstellung von der Gestalt dieser Wellenfläche, wenn man die Durchschnitte derselben nach den drei auf einander senkrecht stehenden Ebenen betrachts, welche durch je zwei der Elasticitätsaxen gelegt werden können. Mögen diese Ehenen die Hauptschnitte der Wellensläche heissen, so ist kler, dass diese sich in drei Richtungen schneiden, welche den Elasticitätsaxe parallel sind. Bezeichnen OX, OY und OZ die Richtungen der grösste, mittleren und kleinsten Elasticität und werde zuerst der Durchschnitt der Wellensläche mit der Ebene der grössten und kleinsten Elasticität X01 Fig. 63 betrachtet. Ein in dieser Ebene | O X sich fortpflanzender Strait würde, wenn es ein solcher gewöhnlichen Lichtes wäre, seine Schwingungen in der senkrecht zu OX stehenden Ebene, und zwar in allen Azimulia derselben, ausführen. Unter diesen Azimuthen befindet sich auch die Rich tung OZ, die der kleinsten Elasticität, und senkrecht dazu OY (in der Figur nicht angegeben), die Axe der mittleren Elasticität; in den Richtungs zwischen beiden ist nach der theoretischen Herleitung der Elasticität 🕬 diese eine dazwischen liegende. Folglich ist unter allen Richtungen in der Ebene ZOY, der Schwingungsebene des in OX sich bewegenden Strake OY diejenige mit der relativ grössten, OZ die mit der kleinsten Elasticia Der Strahl OX muss also zerfallen in zwei senkrecht zu einander polarisirte Strahlen, von denen der eine in der Richtung OZ, der andere persen O I' schwingt. Der erstere hat die kleinste Lichtgeschwindigkeit; es 样 die Bewegung in O begonnen und sich beiderseitig in der Richtung OX die Strecke OC fortgepflanzt haben. Der andere, in derselben Richtell sich bewegende, aber | O Y schwingende Strahl hat eine grüssere schwindigkeit, er habe sich in derselben Zeit nach beiden Seiten bis 🥬 fortgepflanzt. Die Wellenfläche muss also durch die Richtung OX auf jede

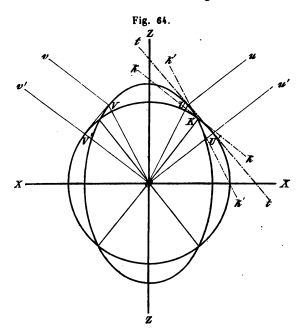
Seite in den beiden Punkten C und B durchschnitten werden. Betrachten wir nunmehr einen Strahl, in der Richtung OZ sich fortpflanzend. Die dazu normale Schwingungsebene ist XOY, in welcher OX die Richtung der grössten Elasticität ist, OY die der mittleren, also unter allen in dieser Ebene liegenden die relativ kleinste. Jener Strahl wird also in zwei, $\|OX\|$

und OY schwingende, zerlegt werden, ven welchen der erste mit der grössten Lichtgeschwindigkeit beiderseits von O , bis A, der zweite, der die mittlere Geschwindigkeit haben muss, bis Bgelangt ist. Gehen wir nun über zu einem beliebigen anders gerichteten Strahl in dieser Ebene, z. B. OL, so ist dessen zum Strahl normale Schwingungsebene MOY; in dieser ist OYdie Axe der mittleren Elasticität, OM hat einen zwischen der kleinsten and grössten liegenden Werth, da seine Richtung



zwischen OX und OZ. Sei OM so nahe an OZ, dass seine Elasticität kleiner als die mittlere OY, so ist sie die relativ kleinste unter allen in der Ebene MOY liegenden Richtungen. Folglich wird sich der Strahl OL theilen in zwei Bewegungen mit den Schwingungsrichtungen OY und OM; die erstere hat die mittlere Fortpflanzungsgeschwindigkeit OB, die letztere eine zwischen der mittleren und kleimsten liegende OL'; es werden also die Punkte L'und B, bis zu welchen sich gleichzeitig die Bewegung auf OL fortgepflanzt hat, kleinere Entfernung von einander haben, als C und B auf OX, d. h. die beiden Kugelschalen nähern sich einander. Nimmt man dagegen einen Strahl O.S, so ist dessen Schwingungsebene TOY, worin OY die Axe der mittleren, OT eine grössere Elasticität als die mittlere besitzt, weil sie näher an OX liegt. Folglich giebt es hier zwei Strahlen, nach OY und OTschwingend, wovon diesmal umgekehrt der erstere mit der mittleren Geschwindigkeit OB der langsamere ist, der zweite in derselben Zeit bis T' gelangt. Daraus ersehen wir, dass die Curven, in welchen die beiden Schalen der Wellenfläche von der Ebene XOZ geschnitten werden, von der Richtung OX ausgehend, sich einander nähern, z. B. in OL; näher an OZdagegen umgekehrt liegen, die innere aussen, und sich um so mehr von

einander entfernen, je mehr die Richtung des Strahls sich OZ nähert. D zwischen muss es folglich einen Punkt K geben, in welchem sich bei Curven schneiden, d. h. eine Richtung OK geben, in welcher ein Str sich fortpflanzt, dessen beide senkrecht zu einander schwingenden Comp nenten, | O Y und senkrecht OK in der Ebene XOZ, gleiche Geschwi digkeit besitzen. Diese beiden Strahlen pflanzen sich zwar im Krystall derselben Richtung OK fort, haben jedoch, wie aus Fig. 64 ersichtlich, w schiedene Wellenebenen, d. h. verschiedene Tangentialebenen durch d Punkt K an die beiden Schalen der Wellensläche (kk und k'k'); die beiden Strahlen werden also beim Austritt aus dem Krystall verschied gebrochen. Dagegen besitzen alle Strahlen, welche auf dem Mantel ein (in Wirklichkeit stets äusserst spitzen) Kegels liegen, dessen Oeffnung U0lz. B. die beiden Strahlen OU und OU' selbst, nur eine Wellensläd wenn U und U' diejenigen Punkte sind, in welchen die gemeinschaftlic Tangentialebene tt beide Schalen der Wellensläche berührt. ist nicht nur Wellensläche der Strahlen OU und OU' sondern berührt bei Schalen rings um K in einem kleinen Kreis mit dem Durchmesser Ul alle von O aus nach dem Umfange dieses Kreises gehenden Strahlen hab



ebendieselbe Wells ebene, also kann sich der Normale zu derselb Uu nur eine einzig Welle fortpflanzen. I Strahlen jenes spit Kegelmantels treten : Strahlencylinder aus de Krystall aus, und da Strahlen, welche si im Krystall in der Ric tung Uu oder U'u' for pflanzen, nur eine W lenebene besitzen, werden solche beim At tritt aus demselben au keine Doppelbr chung erfahren konne Die Richtung, normal tt, in welcher sich beim Austritt einfa

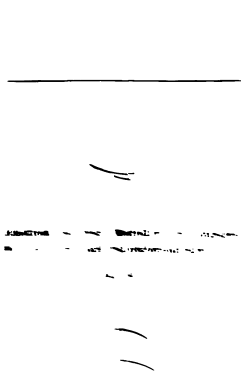
gebrochenen Strahlen im Krystall fortpflanzen, nennen wir, wie früh eine optische Axe.

Suchen wir die Radien der Wellenfläche für Strahlen auf, deren F_0 pflanzungsrichtung zwischen OX und OZ links oben und rechts unt Fig. 64, fällt, so liefert die Theorie das Resultat, dass die Elasticität (

Aethers von OZ ausgehend, nach links ganz genau ebenso zunimmt bis zur Richtung OX, wie nach rechts. Demnach muss auch der doppelte Durchschnitt der Wellensläche mit der Ebene XOZ auf beiden Seiten genau gleich und entgegengesetzt, nach der Geraden ZZ, ebenso nach XX symmetrisch sein. Es muss also auch links von OZ in gleichem Abstande ein Durchschnittspunkt beider Curven existiren. Die Tangentialebene VV', sür welche alles über UU' (= tt) Gesagte ganz gleichmässig gelten muss, ist folglich gleichgeneigt mit UU' gegen OZ; die Normalen beider, vV und uU, bilden gleiche Winkel mit OZ. Parallel vV pflanzt sich ebenfalls, wie in uU, nur eine Welle durch den Krystall fort, jene Richtung ist also ebenfalls eine optische Axe. Ein derartiger Krystall besitzt demnach zwei optische Axen (daher optisch zweiaxig genannt), welche in der Ebene der grössten und kleinsten Elasticitätsaxe, die daher die optische Axenebene benannt wird, liegen und mit diesen beiden Richtungen gleiche Winkel einschliessen.

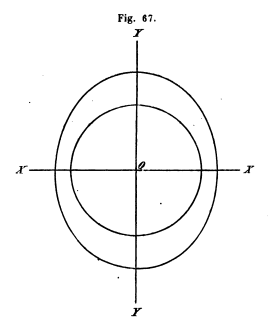
Die Gestalt der beiden Curven, welche den Durchschnitt der Wellenfläche mit der optischen Axenebene darstellen, ist für die eine sehr leicht zu bestimmen, sie ist nämlich ein Kreis. Ein Strahl in der Ebene XOZ mag eine Richtung haben, welche er wolle, wir sahen oben, dass der eine von den beiden daraus entstehenden polarisirten Wellen stets die (zur Zeichnungsebene normale) Axe der mittleren Elasticität OY zur Schwingungsrichtung habe, also sich stets mit derselben, der mittleren Geschwindigkeit, fortpflanzen muss. Dieser Strahl ist also nach Verlauf einer bestimmten Zeit auf dem Umfang eines Kreises angelangt; seine Geschwindigkeit ist unabhängig von seiner Richtung, es ist ein ordinärer Strahl, welcher dem Brechungsgesetz folgt. Anders ist es mit der zweiten, durch die Doppelbrechung entstehenden Lichtwelle. Ist die Fortpflanzungsrichtung eine andere, so ist es auch die Schwingungsrichtung, somit die Geschwindigkeit. In der Richtung OX pflanzt sich der zweite Strahl mit der kleinsten Geschwindigkeit, in OZ mit der grössten, in zwischenliegenden Richtungen mit einer Geschwindigkeit fort, welche ebenfalls zwischen jenen liegt und, wie die Theorie ergiebt, sich mit der Richtung ändert, wie die Halbmesser einer Ellipse, deren kleine und grosse Axe proportional der kleinsten und grössten Lichtgeschwindigkeit sind. Dieser letztere Strahl wird also nach Verlauf derselben Zeit auf dem Umfang einer Ellipse mit den erwähnten Axen angelangt sein. Der Durchschnitt der Wellensläche mit der Ebene XOZ ist also eine Ellipse mit den Axen v_a und v_c (grösste und kleinste Lichtgeschwindigkeit) und ein Kreis mit dem Durchmesser v_b (mittlere Lichtgeschwindigkeit). Da v_b zwischen v_a und v_c liegt, so muss der Kreis die Ellipse vier mal schneiden; legt man an allen 4 Seiten an beide Curven die gemeinschaftliche Tangente tt Fig. 65 und zieht die Normalen dazu durch die Mitte, so hat man die Richtungen der beiden optischen Axen. Was den Winkel, der von diesen eingeschlossen wird, betrifft, so sieht man aus Fig. 65, dass die Durchschnittspunkte von Kreis und Ellipse weniger

4. -1.1. tel 5¥2 **#** with the second . ---The same of the sa دو د جيد ±1:33:4 -1800-E ar Breiten -- will remarkable to t to the district to the second Tentral E • e 25 er 25 THE AMERICAN TEN a mir in mitten Ed - 701 - 10 H in minimum dan a Tileamen e er aleman und 🗸 - - - seetamet



Elasticität liegen. Auch hier liefert die Theorie das Resultat, dass icitätsverhältnisse gegen diese Ebene sich symmetrisch ändern und in derselben sich fortpflanzender Strahl stets in zwei zerfällt, deren a Hauptschnitt XOZ, deren anderer senkrecht dazu schwingt. wingungsrichtung des letzteren ist also stets dieselbe, von seiner gegen OX und OY unabhängig, und zwar ist sie die Axe der Elasticität, also pflanzt sich dieser, der ordinäre Strahl, mit conteschwindigkeit, welche gleich der kleinsten Lichtgeschwindigkeit all ist, fort. Nach Verlauf einer bestimmten Zeit wird er also bis fange eines Kreises gelangt sein, dessen Durchmesser proportional isten Lichtgeschwindigkeit v_c ist. Die andere, durch die Doppelgentstehende Vibration, deren Schwingungsrichtung in den Hauptällt, muss, da diese Richtung stets senkrecht zum Strahl steht, also en Lage gegen OX und OY wechselt, nach verschiedenen Rich-

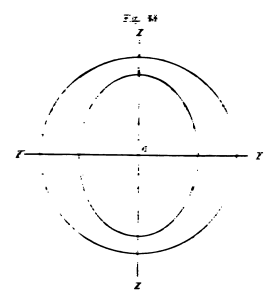
rerschieden schnell sich ten; es ist dies ein inärer Strahl. Ist die seiner Fortpflanzung ist die seiner Schwin-) Y, seine Geschwindigdie mittlere; ist die thung OY, so ist die ation || O X, die Fortzsgeschwindigkeit sste. Da sich hier die ndigkeit mit der Richch einem analogen Geert, als im ersten Hauptso ist die Curve, bis zu nfang die extraordinäre egung in obiger Zeit st, eine Ellipse, dese und kleine Axe proder grössten und mitt-



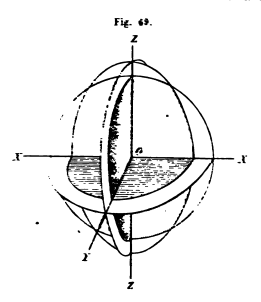
chtgeschwindigkeit ist. Die Durchschnittsfigur der Wellenfläche mit aptschnitt XOY ist also diese Ellipse, welche den Kreis mit dem sser v_c völlig einschliesst, Fig. 67.

dritten Hauptschnitt YOZ endlich liefern alle Strahlen irgend welcher eine ordentliche Welle, welche senkrecht zum Hauptschnitt, also OX, schwingt, folglich sich nach allen Seiten mit der grössten Lichtdigkeit fortpflanzt, d. h. bis zu einem Kreise, dessen Durchmesser nal v_a . Die ausserordentliche, im Hauptschnitt schwingende Welle Schwingungsrichtung OZ, wenn sie sich #OY fortpflanzt, also die Lichtgeschwindigkeit v_c ; die nach OZ sich fortpflanzende schwingt

paradet OT, las eise die nutlere Geschwindigkeit cy. Die Durchschnittsieur der Wedendische mit dem deuten Haussschnut ist also ein Kreis, dessen



diezen, in welchem der innerhalb der innersten Schale liegende Raus schraffirt, der zwischen beiden Schalen liegende dagegen weiss gelasse



Durenmesser = r_{gr} und eine Eligise, deren grusse und kieine Axe r_{g} und r_{e} sind, weiche also gänzlich innerhalb des Kreises liegt, s. Fig. 68.

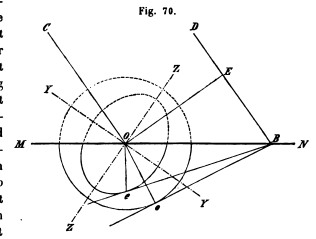
Um einen mehr zusanmenhängenden Eindruck (soweit dies ohne ein Model
möglich ist von der aus der
Theorie abgeleiteten Gestal
der ganzen Wellenfläche zu
geben, bis zu welcher sich
also nach einer bestimmten
Zeit eine in der Mitte beginnende Lichtbewegung von
einer bestimmten Wellenlänge
fortgepflanzt hat, möge das
perspectivische Bild Fig. 69

ist. Die Gestalt der Wellenflicht ist vollständig bestimmt, were man die grösste, mittlere und kleinste Lichtgeschwindigkeit und deren Richtungen im Krystel kennt. Deren Bestimmung vorausgesetzt idie Methode derselber wird unten besprochen), körnen wir die Richtung, in welcher jeder beliebig gerichtett, in den Krystall eintretende Strall gebrochen wird, vermittelst de Huyghens'schen Construction ebenso bestimmen, wit dies S. 49 f. für einaxige Krystalle geschehen ist. Führt man die Construction aus für einen Strab. dessen Einfallsehene einer der drei Hauptschnitte parallel is

z. B. für die parallelen Strahlen DB bis CO deren Wellenebene OB is, Fig. 70. und deren Einfallsebene $\parallel YOZ$ ist, so werden die Wellenebene

der beiden durch Doppelbrechung entstehenden Lichtbewegungen im Moment, in welchem DB in den Krystall eindringt, die Tangentialebenen von B

aus an die beiden Schalen der Wellenfläche sein, und man sieht leicht, dass wegen der symmetrischen Gestalt der letzteren in Bezug auf den Hauptschnitt YOZ, die beiden Berührungspunkte o und e in demselben Hauptschnitt liegen, also auch die beiden Strahlen Oo und Oe zwar abgelenkt werden, aber Hauptschnitt YOZ nicht



verlassen. Ist jedoch die Einfallsebene keinem der drei Hauptschnitte parallel, so wird bei analoger Construction wie vorher der ihr parallele Durchschnitt der Wellensläche diese in ungleiche Hälften theilen, so dass die vor und hinter der Ebene der Zeichnung liegenden Hälften nicht symmetrisch zu dieser Ebene liegen. Die Punkte, in welchen die Tangentialebenen, welche die gebrochenen Wellenebenen darstellen, die beiden Schalen der Wellenfläche berühren, liegen alsdann nicht mehr in der Zeichnungsebene, sondern vor oder hinter dieser. Die gebrochenen Strahlen sind demnach beide aus der Einfallsebene abgelenkt, d. h. keiner derselben folgt mehr dem Brechungsgesetz für gewöhnliches Licht, beide sind extraordinär. Einen ordinären Strahl (neben einem ausserordentlichen) erhalten wir also nur dann, wenn die Einfallsebene einem der drei Hauptschnitte parallel ist. Da man mittelst des Brechungsexponenten, der auf dem Brechungsgesetz beruht, die Lichtgeschwindigkeit nur von solchen Strahlen bestimmen kann, welche jenem Gesetze folgen, also von ordentlichen, so ist durch die soeben dargelegte Eigenschaft der zweiaxigen Krystalle zugleich die Methode angegeben, in einem solchen die Lichtgeschwindigkeit zu bestimmen.

Schleift man aus dem Krystall ein Prisma, dessen brechende Kante parallel der Axe der grössten Elasticität ist, und lässt, wie es bei der Bestimmung von Brechungsquotienten üblich, Strahlen auf die eine Fläche desselben fallen, deren Einfallsebene senkrecht zur brechenden Kante steht, so ist diese Ebene parallel dem Hauptschnitt YOZ, es tritt demnach hier der Fall ein, dass die beiden im Prisma sich fortpflanzenden Strahlen im Hauptschnitt bleiben, und zwar der eine von ihnen als ordentlicher hindurchgeht; dieser schwingt nach S. 83 f. senkrecht zum Hauptschnitt YOZ, also parallel der Axe der grössten Elasticität, er bewegt sich also mit der grössten Lichtgeschwindigkeit $=v_a$. Stellen wir das Prisma so, dass dieser

Strahl das Minimum der Ablenkung erfährt, so giebt uns letztere nebst den brechenden Winkel des Prismas den Brechungsexponenten α desselben, d. h. das Verhältniss der Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Lichtes in Luft (=v) zu der grössten Lichtgeschwindigkeit im Krystall:

$$\alpha = \frac{v}{v_a}$$

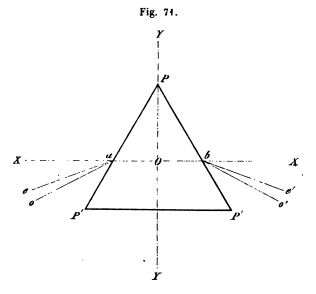
Schleifen wir dagegen ein Prisma, dessen brechende Kante parallel der Axe der mittleren Elasticität ist, so wird dies in gleicher Weise einen ordinären Strahl liefern, der parallel der brechenden Kante schwingt, sich also mit mittlerer Geschwindigkeit (= v_b) durch das Prisma fortpflanzt. Dessen Brechungsexponent ist

$$\beta = \frac{v}{v_h}$$

Endlich liesert uns ein drittes Prisma, dessen Kante parallel der Axe der kleinsten Elasticität ist, den Brechungsexponent γ des ordentlichen Strahk mit der Schwingungsrichtung OZ, also:

$$\gamma = \frac{v}{v_c}$$

Die drei Brechungsindices α , β , γ der Strahlen, deren Schwingungrichtung parallel der Axe der grössten, mittleren und kleinsten Elasticissist, heissen die Hauptbrechungsquotienten, von denen selbstverständlich α der kleinste, γ der grösste ist. Da durch die Bestimmung dieser drei Werthe das Verhältniss der grössten, mittleren und kleinsten Lichtge-



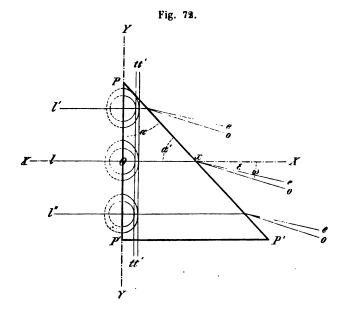
schwindigkeit im Krystall gegeben ist, so ist die Wellenfläche und damit die Geschwindigkeit jedes andere Lichtstrahles bekannt.

Die Bestimmungder drei Hauptbrechungsin dices ist indess and möglich mit Hulfe nu zweier Prismen, deres Kante ebenfalls je einer Elasticitätsaxe parallel welche aber ausserden noch so geschliffen sei mussen. dass der brechende Winkel 100 einem optischen Haupt Krystalls schnitt des

genau halbirt wird. Sei z. B. PP'P' Fig. 71 ein solches Prisma, deset brechende Kante, senkrecht zur Zeichnungsebene, parallel der Axe der

1

kleinsten Elasticität OZ ist, und dessen Seiten gleiche Winkel mit dem Hauptschnitt YOZ bilden. Ist die Einfallsebene des Lichtes die Ebene der Zeichnung, also der Hauptschnitt XOY, so pflanzen sich beide Strahlen in derselben Ebene fort; der ordinäre mit der senkrecht dazu stehenden Schwingungsrichtung OZ erfährt das Minimum der Ablenkung, wenn er im Prisma von a nach b läust; er tritt in der Richtung oa ein und in derjenigen bo' aus dem Prisma aus. Drehen wir das Prisma so, oder ändern wir den Ort der Lichtquelle derart, dass der extraordinäre Strahl seinerseits das Minimum der Ablenkung (welches in diesem Falle grösser ist als beim ordinären) erleidet, so tritt er in der Richtung ea in das Prisma und parallel be' aus demselben, also durchläuft er es in derselben Richtung ab, wie vorher der ordentliche Strahl, d. h. in der Richtung XX. Alsdann ist aber seine Schwingungsrichtung offenbar | O Y, also seine Geschwindigkeit die mittlere v_h ; wenn wir also für diese Stellung die Ablenkung messen und den zugehörigen Brechungsexponent berechnen, so ist dieser genau $=\beta$. Da der ordentliche Strahl uns γ giebt (weil er die Schwingungsrichtung OZ hat), so erhalten wir mit Hülfe dieses einen Prismas zwei der Hauptbrechungsquotienten. Fügen wir hierzu die Untersuchung eines zweiten Prismas, dessen Flächen parallel OY und gleichgeneigt gegen YOZ, so liefert dies in gleicher Weise β und γ ; ein drittes, ebenso symmetrisches, dessen **Kante** $\parallel O X$, α und β . Es sind demnach nur zwei derartiger Prismen nöthig, um alle drei Hauptbrechungsindices zu bestimmen.



Dasselbe ist übrigens auch der Fall, wenn die Prismen noch in einer andern Richtung geschliffen sind, wenn nämlich eine der Seitenslächen zusammenställt mit einem optischen Hauptschnitt des Krystalls. Sei PPP

geschliffen, stets jeden einfallenden Strahl in zwei senkrecht zu einande schwingende zerlegen. Da im vorliegenden Falle der Strahl stets senkred einfallt, so werden die Schwingungsrichtungen der beiden entstehenden le wegungen parallel der Ebene der Platte sein. Sind nun die Nicols gekreuzt und dreht man die Platte in ihrer Ebene so weit, dass je eine solch Schwingungsrichtung der Polarisationsebene eines Nicols parallel ist (der artiger Stellungen giebt es offenbar vier, vergl. die ganz analoge Erscheinung-bei einaxigen Krystallen S. 68 f.), so erscheint die Platte dunkel. Ken man nun die Richtung der Polarisationsehenen der beiden Nicols, so sin auch die Schwingungsrichtungen*) der beiden Strahlen in der Platte gegeben, denn sie sind in der Stellung, in welcher die Platte dunkel erscheint jenen parallel. Da offenbar die S. 68 f. über die Erscheinungen bei eine schräg gegen die Axe geschnittenen einaxigen Platte angestellten Betracktungen hier ebenfalls gelten, so wird die in Rede stehende zweiaxige bein Drehen um 3600 viermal dunkel erscheinen, in den Zwischenstellungen farbig, wenn sie sehr dunn ist; diese Farbe wird sich mit der Dicke anden und wird bei einer Platte von bestimmter Dicke in das Weiss der höhere Ordnung übergehen. Da die Stelle, bei welcher dies stattfindet, abhänd von der Geschwindigkeitsdifferenz der beiden im Krystall senkrecht zu einander polarisirten Strahlen, so muss es bei einer andern Dicke eintrelen, wenn die Richtung der Platte eine andere ist. Während die Erscheinung bei den einaxigen Krystallen mit derselben Dicke eintritt für alle Platten welche gleichen Winkel mit der Axe einschliessen, ist hier diese Regelmässigkeit nicht mehr vorhanden. Ebenso wenig zeigen natürlich zwei Platten von gleicher Dicke, aber verschiedener Richtung, gleiche Farbe. De die Phaseudifferenz der beiden durch die Doppelbrechung entstehenden Strahlen am grössten ist, wenn der eine parallel der Axe der grössten, der andere parallel der Axe der kleinsten Elasticität schwingt, so wird bei eine Platte, bei welcher dies stattfindet, nämlich einer der optischen Axenebent parallelen, die geringste Dicke nöthig sein, um das Weiss der höheren Ordnung hervorzubringen.

b) Interferenzerscheinungen im convergenten Licht. Dünme Platten zweiaxiger Krystalle werden, wie schräg gegen die Axe geschliffent einaxige, im einfarbigen Licht Curven gleicher Helligkeit, im weissen solche gleicher Farbe (isochromatische), zeigen, bei Ueberschreitung einer gewissen Dicke das Weiss der höheren Ordnung. Platten, senkrecht zu einer optischen Axe, werden bei gekreuzten Nicols helle und dunkle Ringe, welcht aber nicht kreisförmig, sondern elliptisch sind, die Mitte des Gesichtsfelde umgebend, zeigen.

Von praktischer Wichtigkeit sind hier nur diejenigen Interferenzerscheinungen, welche eine Platte zeigt, deren Ebene senkrecht zur ersten Mittel-

^{*)} Eine genaue, hierauf beruhende Methode (die stauroskopische) zur Bestimmust ier Schwingungsrichtungen soll an einer spätern Stelle auseinandergesetzt werden.

· Krystall folgt aus dem theoretisch hergeleiteten Gesetz der Aenderung der · Elasticität mit der Dichte, die Gleichung

$$\cos V = \sqrt[]{\frac{e_b - e_c}{e_a - e_c}}$$

worin V den Winkel bedeutet, welchen eine optische Axe mit der Axe der kleinsten Elasticität einschliesst, so dass der Winkel der optischen Axen selbst = 2 V ist. Setzen wir in diese Gleichung die vorher entwickelten Werthe der drei Elasticitäten, in welchen sie durch die Hauptbrechungsindices ausgedrückt werden, ein, so erhalten wir

$$\cos V = \sqrt{\frac{\frac{1}{\beta^2} - \frac{1}{\gamma^2}}{\frac{1}{\alpha^2} - \frac{1}{\gamma^2}}}$$

Aus dieser Gleichung finden wir demnach den optischen Axenwinkel, wenn α , β und γ bestimmt worden sind. Hat man dagegen V selbst auf eine weiterhin zu erörternde Weise gemessen und ausserdem nur zwei von den drei Hauptbrechungsquotienten (wenn z. B. die Ausbildung der Krystalle die Anfertigung von Prismen nur nach einer Richtung gestattet), so kann man mittelst derselben Gleichung den dritten Brechungsindex berechnen.

Wir nennen diejenigen Zahlen, durch welche die optischen Eigenschaften eines Krystalls vollständig gegeben sind, die optischen Constanten desselben; bei einem zweiaxigen Krystall sind dies: die Richtungen der drei Axen der grössten, mittleren und kleinsten Elasticität im Krystall und die Grösse der drei Hauptbrechungsexpo-Die letzteren sind natürlich andre, wenn das benutzte Licht eine andere Farbe besitzt, die aus ihnen hergeleiteten Werthe der grössten, mittleren und kleinsten Lichtgeschwindigkeit stehen alsdann aber auch in einem anderen Verhältniss, d. h. die Wellenfläche hat für die letztere Farbe eine andere Gestalt, die optischen Axen haben einen andern Winkel, der bei einer Substanz mit der Wellenlänge des Lichtes wächst, bei einer andern abnimmt. Es sind die Brechungsindices α , β , γ daher stets für mehrere Farben zu bestimmen. Was die Lage der drei Hauptschwingungsrichtungen (die der Axen der grössten, mittleren und kleinsten Elasticität) im Krystáll betrifft, so kann dieselbe für verschiedene Farben die gleiche oder eine verschiedene sein. Bestimmt wird dieselbe durch Interferenzerscheinungen, welche zweiaxige Krystallplatten in gewissen Richtungen zeigen, daher diese jetzt zunächst zu besprechen sind.

§. 49. Interferenzerscheinungen zweiaxiger Krystallplatten.

a) Interferenzerscheinungen in parallelem Licht. Eine planparallele Krystallplatte, welche genau senkrecht zu einer der beiden optischen Axen geschliffen ist, wird, im parallelen Licht zwischen gekreuzten
Nicols betrachtet, bei jeder Drehung dunkel bleiben, da sie nur von Strahlen
durchsetzt wird, welche einer Axe parallel gehen, also keine Doppelbrechung
erleiden. Dagegen wird eine Platte, nach irgend einer anderen Richtun

geschliffen, stets jeden einfallenden Strahl in zwei senkrecht zu einande schwingende zerlegen. Da im vorliegenden Falle der Strahl stets senkreck einfallt, so werden die Schwingungsrichtungen der beiden entstehenden & wegungen parallel der Ebene der Platte sein. Sind nun die Nicols & kreuzt und dreht man die Platte in ihrer Ebene so weit, dass je eine solch Schwingungsrichtung der Polarisationschene eines Nicols parallel ist (der artiger Stellungen giebt es offenbar vier, vergl. die ganz analoge Erscheinung bei einaxigen Krystallen S. 68 f.), so erscheint die Platte dunkel. Ken man nun die Richtung der Polarisationsebenen der beiden Nicols, so sind auch die Schwingungsrichtungen*) der beiden Strahlen in der Platte gegeben, denn sie sind in der Stellung, in welcher die Platte dunkel erscheint jenen parallel. Da offenbar die S. 68 f. über die Erscheinungen bei eine schräg gegen die Axe geschnittenen einaxigen Platte angestellten Betrachtungen hier ebenfalls gelten, so wird die in Rede stehende zweiaxige bein Drehen um 3600 viermal dunkel erscheinen, in den Zwischenstellunge farbig, wenn sie sehr dunn ist; diese Farbe wird sich mit der Dicke anden und wird bei einer Platte von bestimmter Dicke in das Weiss der höhere Ordnung übergehen. Da die Stelle, bei welcher dies stattfindet, abhänd von der Geschwindigkeitsdifferenz der beiden im Krystall senkrecht zu ein ander polarisirten Strahlen, so muss es bei einer andern Dicke eintreten wenn die Richtung der Platte eine andere ist. Während die Erscheinung bei den einaxigen Krystallen mit derselben Dicke eintritt für alle Platten welche gleichen Winkel mit der Axe einschliessen, ist hier diese Regelmässigkeit nicht mehr vorhanden. Ebenso wenig zeigen natürlich zwe Platten von gleicher Dicke, aber verschiedener Richtung, gleiche Farbe. In die Phaseudifferenz der beiden durch die Doppelbrechung entstehende Strahlen am grössten ist, wenn der eine parallel der Axe der grössten, de andere parallel der Axe der kleinsten Elasticität schwingt, so wird bei eine Platte, bei welcher dies stattfindet, nämlich einer der optischen Axeneben parallelen, die geringste Dicke nöthig sein, um das Weiss der höheren Ordnung hervorzubringen.

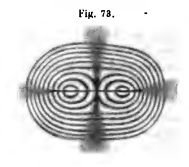
b) Interferenzerscheinungen im convergenten Licht. Dünne Platten zweiaxiger Krystalle werden, wie schräg gegen die Axe geschliffent einaxige, im einfarbigen Licht Curven gleicher Helligkeit, im weissen solcht gleicher Farbe (isochromatische), zeigen, bei Ueberschreitung einer gewissen Dicke das Weiss der höheren Ordnung. Platten, senkrecht zu einer optischen Axe, werden bei gekreuzten Nicols helle und dunkle Ringe, welch aber nicht kreisförmig, sondern elliptisch sind, die Mitte des Gesichtsfelde umgebend, zeigen.

Von praktischer Wichtigkeit sind hier nur diejenigen Interferenzerscheinungen, welche eine Platte zeigt, deren Ebene senkrecht zur ersten Mittel

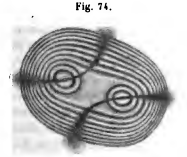
^{*)} Eine genaue, hierauf beruhende Methode (die stauroskopische) zur Bestimmus der Schwingungsrichtungen soll an einer spätern Stelle auseinandergesetzt werden.

linie (der Halbirenden des spitzen Winkels der optischen Axen) steht. Betrachten wir dieselbe in homogenem Licht bei gekreuzten Nicols in einer Stellung, bei welcher ihre optische Axenebene parallel der Polarisationsebene eines der beiden Nicols ist, so erblicken wir folgende Erscheinung Fig. 73. Durch die Mitte des Gesichtsfeldes geht ein schwarzes Kreuz, dessen zwei

gegenüberliegende Arme, welche der Axenebene parallel sind, ungleich schmäler und
schärfer begrenzt erscheinen, als die senkrecht dazu stehenden, mehr verwaschenen.
Die beiden, beiderseits gleichweit von der
Mitte des Gesichtsfeldes abstehenden Punkte,
wo die in der Richtung je einer optischen
Axe durch den Krystall gehenden Strahlen
sich vereinigen, sind umgeben von ovalen
dunklen und hellen Ringen, welche weiter
davon entfernt zusammenstossend die Form



einer 8 besitzen, und in noch grösserem Abstand die Gestalt der äussersten in Fig. 73 dargestellten Gurven haben. Diese krummen Linien, in diesem Falle solche gleicher Helligkeit, werden Lemniscaten genannt. Lässt man die gekreuzte Stellung der Nicols ungeändert, dreht aber die Krystallplatte in ihrer eignen Ebene, so ändern sich die Ringe gar nicht, sie drehen sich nur einfach mit der Platte, dagegen verwandeln sich die vorher gradlinigen Kreuzesarme in zwei Hyperbeln, welche bei geringer Drehung wie Fig. 74, bei 45° Drehung wie Fig. 75, erscheinen, dabei aber immer durch die beiden Mittelpunkte der Ringsysteme gehen.



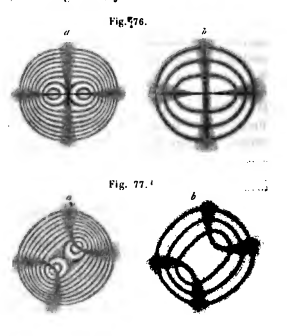


Diese Interferenzerscheinungen erklären sich in ganz ähnlicher Weise, wie bei den einaxigen Krystallen. Alle Strahlen, welche parallel der einen oder der andern optischen Axe durch den Krystall gehen, welche also in den Polpunkten der beiden Ringsysteme sich vereinigen, erleiden in der Platte keine Doppelbrechung, also müssen jene beiden Punkte dunkel sein. Dieselben sind um so näher an der Mitte des Gesichtsfeldes, je kleiner der Winkel der optischen Axen, um so näher dem Rande, je grösser derselbe ist. Ihr Abstand von einander ist ein Maass jenes Winkels. Da der optische

Axenwinkel (für eine bestimmte Farbe) bei allen Krystallen einer Substan derselbe ist, so bleibt auch der Abstand der Mittelpunkte der beiden Rinsysteme derselbe, mag die Platte dick oder dünn sein, wenn sie nur an demselben Material besteht. Die senkrecht zur Platte durch die Verbisdungsgerade der beiden Axenpunkte gelegte Ebene ist derjenige Hauptschnit, welchen wir die optische Axenebene genannt haben. Alle in dieser Ebene den Krystall durchsetzenden Strahlen werden in zwei zerlegt, einer im Hauptschnitt, der andere senkrecht dazu schwingt. Polarisationsebene des einen Nicols parallel diesem Hauptschnitt, die de andern senkrecht dazu, so wird von jenen beiden durch die Doppelbrechung entstehenden Strahlen, wegen des Polarisators nur einer zu Stande komme. derselbe aber von dem Analysator vollständig verlöscht werden, muss in diesem Falle durch die Mitten der beiden Ringsysteme ein gratliniger, scharf begrenzter, horizontaler (Fig. 73) dunkler Balken geben Ebenso erklärt sich der zweite, verticale schwarze Balken, auf welchem sich alle die Strahlen vereinigen, welche den Krystall durchsetzen in der Eben. senkrecht zur Platte und zur Axenebene, also in dem zweiten Hauptschnitt Gehen wir von dem Mittelpunkt eines der beiden Ringsysteme, in welche keine Interferenz stattfindet, nach einer Richtung, welche nicht der optische Axenebene parallel ist, aus, so werden in einem bestimmten Abstand die jenigen Strahlen sich vereinigen, welche mit ξλ Phasendifferenz interferiren in grösserem Abstand die mit & Phasendifferenz interferirenden u. s. f.; i dieser Richtung fortschreitend, muss man auf dem Interferenzbilde ab wechselnd Minima und Maxima der Helligkeit treffen. Aendert man aber jetzt die Richtung, in der man von der Mitte ausgeht, so ändert sich dami auch die Differenz der Geschwindigkeit der beiden entstehenden Strahlen bei demselben Abstande, man erhält somit dieselbe Phasendifferenz, als dasselbe Minimum oder Maximum, bei einem andern Abstande von der Mitte. Während also bei einem einaxigen Krystall die Punkte gleicher Helligkelt auf Kreisen liegen, weil die Aenderung der Elasticität mit der Neigung nach allen Richtungen rings um die Axe gleichartig stattfindet, - mussen hier ovale Curven gleicher Helligkeit entstehen; da aber die Aenderung der Elasticität mit der Richtung symmetrisch stattfindet zu beiden Seiten eine jeden der drei Hauptschnitte des Krystalls, so müssen auch diese Ovalt symmetrisch halbirt werden von der optischen Axenebene und dem sentrecht dazu stehenden Hauptschnitt, d. h. von den Richtungen der beiden schwarzen Balken. In der That ergiebt die Theorie in Uebereinstimmung mit der Beobachtung, dass die dunklen und hellen Curven die Form von sogenannten Lemniscaten, welche jene Bedingung erfüllen, Drehen wir nun die Platte in ihrer Ebene, so müssen sich die Lemniscatensysteme ebenfalls drehen, da das Zustandekommen derselben ja an bestimmte Richtungen im Krystall geknüpft ist und die Verbindungslinie ihrer Mittelpunkte immer parallel der optischen Axenebene desselben bleiben muss. Die Punkte des Interferenzbildes jedoch, in denen sich die Strahlen vereinigen, deren Schwingungsrichtungen parallel der Polarisationsebene eines Nicols sind und welche daher vollkommen vernichtet werden, liegen nun nicht mehr auf zwei sich rechtwinkelig kreuzenden Geraden, sondern auf zwei Hyperbelzweigen, welche natürlich je durch einen Mittelpunkt der Ringsysteme geben müssen.

Wenden wir, bei unveränderter Farbe des benutzten Lichtes, eine dickere Platte derselben Substanz an, so müssen das schwarze Kreuz oder die Hyperbeln, sowie der Abstand der beiden Ringcentren, nach dem Bisherigen ganz unverändert bleiben. In einem bestimmten Abstand von der Mitte eines Ringsystems wird zwar die Geschwindigkeitsdifferenz der beiden Strahlen dieselbe, wie vorher. aber wegen des längeren Weges im Krystall ihre Phasendifferenz grösser; an der Stelle, wo bei Anwendung der dünneren Platte also der erste dunkle Ring erschien, tritt bei der dickeren bereits der zweite oder dritte auf. Es wird also die Weite der Ringe um so kleiner sein, je dicker die Platte, um so grösser, je dünner letztere ist. Es

wird demnach bei einer bestimmten geringen Dicke einer Platte, deren optischer Axenwinkel klein ist, der Fall eintreten, dass auch die innerste Lemniscate nicht mehr aus zwei getrennten Ovalen besteht, sondern in einer Ellipsen ähnlichen Form beide Centren umgiebt, wie eine der äussersten Lemniscaten bei dicker Platte. Fig. 76 b stellt das Interferenzbild einer so dunnen Platte dar, verglichen mit dem einer dickeren von derselben Substanz Fig. 76 a, beide unter Parallelismus der Axenebene mit einem Nicol, während in Fig. 77 a und b das Interferenzbild



bei einer Drehung derselben Platten um 450 erscheint.

Da die Weite der Ringe von der Differenz der Geschwindigkeit, mit Welcher sich die beiden durch die Doppelbrechung entstehenden Strahlen im Krystall fortpflanzen, abhängt, so ist dieselbe, ebenso wie bei den optisch einaxigen, auch bei derselben Dicke verschieden bei verschiedenen Substanzen, d. h. abhängig von der Stärke der Doppelbrechung. Die Ringe sind weiter bei einer Platte, welche aus einer Substanz von geringer Doppelbrechung besteht, als diejenigen, welche eine gleich dicke Platte eines mit stärkerer Doppelbrechung begabten Körpers zeigt.

deren Schwingungerd and wells once to the same ne gelon muses les vir. le monage ich a mare les m latte deserted some a series a series a beln, sown to the second or the land of the land our promotes and a second training of the S Rings come on the Samuel Samuel Samuel dispute the target are target on larger time a letter the aim for each base big each as a more prese oper gate at the next are the fact of to be desired the Party on the party of the same mark her enter le-COLUMN TARREST resi (grander Joseest in her had WHEN THE PARTY SEP - 1 STATE HELD SPICE garrennes Coles southern of sections number form bear manent. MINITED THE PROPERTY AND PERSONS Posts Fa. St. information in Plate se -I then save the Trules have maach so zeigen, Marie and der zugewandten 17. die nach aussen Lirbt sind. dass die Axenebene ach die schwarzen hyperseite gehen. Sei, wie in Fig. wechenden Fig. 79 AA die Axenfür Roth und Blau, die ausgezogenen

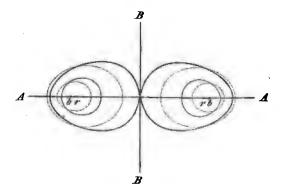
Endlich hängt die Weite der Ringe, wie aus ihrer Entstehung berwegeht, noch ab von der Wellenlänge des angewandten Lichtes. ist die grösser, so sind sie weiter von einander abstehend, und umgekehrt. diesem Grunde fallen die dunklen Ringe für die verschiedenen Farben verschiedene Stellen; wird die Platte also im weissen Licht untersuch, werden farbige Ringe entstehen, deren Erklärung ganz dieselbe ist, wi bei den einaxigen Krystallen. Während aber bei letzteren die dunkla Ringe für die verschiedenen Farben sich einfach als concentrische Kreit übereinanderschieben, demnach die is ochromatischen Curven wiede Kreise mit demselben Mittelpunkt (dem Ort der optischen Axe) sind, falle bei den zweiaxigen die Mittelpunkte der Ringsysteme für die verschiedem Farben nicht zusammen, weil die denselben entsprechenden Winkelder optischen Axen nicht gleich sind. Dadurch sind die Farbenerscheinung complicirtere, dies aber wieder in verschiedenem Grade, je nachdem Richtungen der grössten, kleinsten und mittleren Lichtgeschwindigkeit Krystall für die verschiedenen Farben zusammenfallen oder nicht. jenigen zweiaxigen Krystallen, bei denen diese drei Richtungen verschieder sind für verschiedene Farben, sind es also auch die Axenebenen; bei eine solchen Krystall kann eine Platte demnach nur senkrecht zur ersten Mittellie für eine Farbe stehen; wenn man diese allein benutzt, wird also de Lemniscatensystem genau die Mitte des Gesichtsfeldes zum Mittelpunkt habe beleuchtet man aber mit einer anderen Farbe, so werden nicht nur de Ringe andere Weite und die Mittelpunkte derselben einen anderen Abstant haben, sondern das ganze Bild wird im Gesichtsfeld verschoben sein. weissen Licht werden also Farbencurven entstehen, welche zwar den Lenniscaten ähnlich sind, wenn die Abweichung der optischen Mittellinien verschiedene Farben höchstens einige Grade beträgt, wie das gewöhnlich de Fall ist, in welchem aber die Farbenfolge im Einzelnen eine unsymmetrisch ist, so dass weder die rechte Seite des Interferenzbildes symmetrisch zur linken, noch die obere zur unteren. Die verschiedenen Fälle vot Asymmetrie, welche hier möglich sind, können erst später (s. monosymmetrisches und asymmetrisches Krystallsystem) erörtert werden.

Bleiben wir zunächst bei dem einfachsten Falle stehen, dass die dre Elasticitätsaxen, folglich auch die optische Axenebene, für alle Farben gleick Richtung haben, so ist für jede einzelne Farbe das Interferenzbild symmetrisch zu halbiren durch die Gerade, welche die beiden optischen Axenpunkte verbindet, sowie durch die Gerade, welche jene im Mittelpunkt des Gesichtsfeldes senkrecht schneidet, d. h. durch die beiden schwarzen Balken, welche erscheinen, wenn die Axenebene einem Nicol parallel ist. Da diese Symmetrielinien für alle Farben zusammenfallen, so erscheint im weissen Licht ein Interferenzbild, welches ebenfalls durch dieselben Geraden symmetrisch halbirt wird, d. h. dessen obere Hälfte genau gleich der unteren (in umgekehrter Lage), dessen rechte Seite ebenso gleich der linken ist, s. Fig. 3. Taf. I. Vergleichen wir in diesem Bilde die verschiedenen Stellen

■einer Lemniscate, z. B. des ersten, die eine optische Axe umgebenden, Far-- benringes, so sehen wir, dass sie nicht gleich gefärbt sind, dass die nach der Mitte des Gesichtsfeldes zugekehrte Seite (auch der folgenden Ringe) zeine andere Farbenfolge besitzt, als die nach aussen gekehrte, während die ■obere Hälfte genau gleich und entgegengesetzt der unteren ist. Dies erklärt sich einfach durch den Umstand, dass die Mitte der Ringsysteme für die verschiedenen Farben nicht zusammenfallen. Sei z. B. AA Fig. 78 die Richtung der Axenebene (für alle Farben), BB die des senkrecht dazu stehenden Hauptschnittes und rr die beiden Axenpunkte für Roth, bb für Blau, wobei natürlich der Abstand rb zu beiden Seiten gleich gross sein muss, weil die Mittellinien der Axen für beide Farben in M zusammenfallen, so mögen die ausgezogenen Curven die dunklen Lemniscaten für Roth, die punktirten diejenigen für Blau sein. Geht man nun von der Mitte eines der beiden Ringsysteme aus, so zeigt die Figur, wenn man nach der Mitte M hin sich bewegt, dass zuerst Blau vernichtet wird, erst in grösserem Abstande Roth; dass dagegen, wenn man nach aussen geht, die Auslöschung in umgekehrter Reihenfolge stattfindet. Im weissen Lichte muss also bei , einem derartigen Krystall die Farbenfolge des innersten Ringes nach diesen beiden Seiten hin gerade entgegengesetzt sein; ist die Entfernung (Dispersion) der Axen, rb, nicht so gross, so muss jene Farbenfolge wenigstens eine verschiedene sein. Die Fig. 78 zeigt ferner, dass die obere Hälfte der

Farbenringe genau gleich und entgegengesetzt der unteren sein muss, weil die Verschiebung genau in der Geraden AA stattfindet, und dass das rechte Ringsystem ebenso gleich und entgegengesetzt dem linken sein muss, weil die gegenseitige Verschiebung der Ringe zu beiden Seiten der Geraden BB stets gleichartig vor sich gehen muss, so dass diese letztere die Systeme für alle

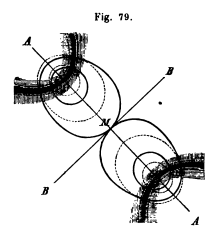




Farben genau halbirt. Die Erscheinungen müssen sich demnach so zeigen, wie es die Fig. 3 Taf. I. darstellt, auf der die einander zugewandten (inneren) Seiten zweier entsprechender Farbenringe gleich, die nach aussen gewandten ebenfalls gleich, aber mit anderer Farbe, gefarbt sind.

Dreht man die Krystallplatte so in ihrer Ebene, dass die Axenebene 45° mit den Nicols bildet, so erscheinen bekanntlich die schwarzen hyperbolischen Büschel, welche durch die Axenpunkte gehen. Sei, wie in Fig. 78, so auch in der dieser Stellung entsprechenden Fig. 79 AA die Axenebene, rr und bb die Axenpunkte für Roth und Blau, die ausgezogenen

und die punktirten Curven die dunklen Lemniscaten für dieselben Farbe so sieht man, dass die im Weiss entstehenden Farbenringe ganz diesells sein müssen, als die in der vorigen Stellung der Platte. Betrachten wich dagegen die dunklen Hyperbeln, so können diese nicht zusammenfallen, sie für jede Farbe durch die Axenpunkte gehen müssen. In der Fig. sie die beiden im einfachen rothen Licht erscheinenden Hyperbeln vertical, d



für Blau horizontal schraffirt a gegeben, und daraus sogleich i ersehen, dass dieselben sich h die verschiedenen Farben. da d für die übrigen Farben zwische jenen liegen, theilweise decka und zwar um so mehr, je kleim der Abstand rb ist, d. h. je we niger die optischen Axenwinkel die verschiedenen Farben von ei ander abweichen. Da, wo die liperbeln für alle Farben auf de ander fallen, also in der Mitte de hyperbolischen Streifen, wird wir ständige Dunkelheit entstehe nicht so jedoch an beiden Rie

dern, wo die Auslöschung nur für einen Theil der Farben stattfindet. Be Ränder müssen daher farbig gesäumt erscheinen, wie aus Fig. 4 Tall zu ersehen, während die schwarzen Balken bei der ersten Stellung Fig. Taf. I. Nichts dergleichen zeigen können. Die Farbensäume der der keln Hyperbeln sind um so breiter und um so lebhafter gefärbt, je wenig Farben es sind, für welche an einer Stelle die Hyperbeln noch übereinand fallen, d. h. je grösser die Dispersion der Axen, die Verschiedents der Axenwinkel für die verschiedenen Farben, ist. Erreicht diese eine sold Grösse, dass auch in der Mitte der hyperbolischen Streifen diese sich nich mehr für alle Farben decken, so erscheint auch dort kein Schwarz, & Hyperbeln bestehen nur aus Farbenstreifen in bestimmter Reihenfolge w Diese Folge muss zugleich den Sinn der Disper innen nach aussen. sion der Axen erkennen lassen, d. h. ob deren Winkel für die Strahle des rothen Endes im Spectrum kleiner ist, als für die des violetten Theils (abgekurzt bezeichnet $\varrho < v$), oder umgekehrt $(\varrho > v)$. In Fig. 79 m Fig. 4 Taf. I ist das Interferenzbild eines Krystalls der ersteren Art darg stellt; in diesem erscheint das rothe Licht vollständig ausgelöscht auf de beiden durch die Punkte rr gehenden Hyperbeln, ebenso die dem Ro benachbarten Theile des Spectrums (oder wenigstens sehr an Intensität schwächt), nicht aber die Farben vom andern Ende des Spectrums, nämlich Blau und Violett, welche erst an den mit bb bezeichneten Stellen ausge löscht werden; diese Farben werden also auf den der Geraden BB zuge ten Seiten der beiden Hyperbeln als Saum derselben auftreten, an der aussen gewendeten concaven dagegen wird ein rother Saum erscheiweil hier die blauen Strahlen vollkommen vernichtet werden. nsäume treten stets am deutlichsten hervor an dem innerhalb des sten Farbenringes liegenden Theile der Hyperbeln, wo dieselben am fsten begrenzt erscheinen. Beobachtet man daselbst, dass die Innen-(d. h. die nach der Mitte des Gesichtsfeldes gewendete Seite) der Hy-In blau, die Aussenseite roth gefärbt erscheint (s. Fig. 4 Taf. I), so nan es mit einem Krystall zu thun, dessen optischer Axenwinkel für kleiner ist, als für Blau (Sinn der Dispersion $\varrho < v$), ist dagegen die seite roth, die Aussenseite blau, so ist der Sinn der Dispersion $\varrho > v$, exenwinkel für Roth grösser, als für Blau. Je lebhafter und je breiter 'arbensäume sind, desto grösser ist die Stärke der Dispersion. Da der che Axenwinkel für dieselbe Farbe bei allen Krystallen einer und dern Substanz gleich ist, so gilt dies auch sowohl für den Sinn, als für stärke der Dispersion.

Es giebt Krystalle (Brookit = TiO2, mellithsaures Ammon u. a.), deren Hauptbrechungsindices sich mit der Farbe so ungleich ändern, dass eine bestimmte Farbe z. B. der vorher kleinste gleich dem mittleren, und für noch mehr abweichende Wellenlängen diese beiden ihre n tauschen. In Krystallen mit so starker Dispersion muss die Axene für einen Theil des Spectrums ein Hauptschnitt, für den andern Theil der beiden andern, also senkrecht dazu stehen, für eine bestimmte vischenliegende Farbe muss der Krystall einaxig*) sein. Fällt die Mittellinie für alle Farben in eine Richtung zusammen, und bringt man zu dieser senkrechte Platte in convergentes polarisirtes Licht, so sieht im rothen Licht ein gewöhnliches Interferenzbild, im blauen Licht ebenaber mit senkrecht dazu stehenden Axenbildern, dagegen im weissen ein vollkommen abweichendes Farbenbild, welches in Fig. 5 Taf. I estellt ist.

Man ersieht aus Fig. 79 unmittelbar, dass die Lebhaftigkeit und die enfolge der Farben von Innen nach Aussen absolut die gleichen sein en bei beiden Hyperbeln, sobald die Halbirenden des optischen Axenels für alle Farben absolut zusammenfallen in dem Mittelpunkt M. Ist is jedoch nicht der Fall, besitzt der Krystall auch noch eine Disperder Mittellinien, so können die Farbensäume der Hyperbeln nicht

i) Ein solcher Krystall ist trotzdem nicht als ein Mittelding zwischen einem einn und einem zweiaxigen, sondern als vollkommen zur letzteren Klasse gehörig, zu chten, denn es geht ihm offenbar die Haupteigenschaft der einaxigen Krystalle ab, ch nach allen Richtungen, welche normal zur Axe stehen, optisch gleichbeffen zu sein. Die zweiaxigen Krystalle unterscheiden sich von jenen dadurch, sie in den verschiedenen Richtungen, welche senkrecht zur grössten oder kleinsten icitätsaxe stehen, optisch ungleich beschaffen sind; zwischen gleich und eich giebt es aber kein Mittelding.

mehr gleich sein, und diese Ungleichheit derselben bietet gerede empfindlichste Mittel dar, eine solche Dispersion der Elasticitätsaxen no Die hierbei austretenden Farbenerscheinungen werden an di späteren Stelle eingehend besprochen werden, hier sei nur bemerkt, dant derartigen Krystallen eine Platte, senkrecht zur ersten Mittellinie, nathi nur für eine bestimmte Farbe die richtige Lage der Flächen hat; mit ei solchen Platte ist man nun, wie sogleich gezeigt werden soll, im Stad den Winkel der optischen Axen zu bestimmen, in diesem Falle also für jene Farbe. Da indess die Dispersion der Mittellinien meist nur sehr kleine ist, so steht eine Platte, welche senkrecht zur ersten Mittelli für Gelb geschliffen ist, auch gewöhnlich sehr nahe senkrecht zur ert Mittellinie für die übrigen Farben, kann also, wenn nicht die höchste & nauigkeit gefordert wird, auch zur Bestimmung des Axenwinkels für Mi Blau u. s. w. dienen. Ganz genau ist dies natürlich nur der Fall bei de jenigen zweiaxigen Krystallen, bei welchen die Elasticitätsaxen für die 🖝 schiedenen Farben zusammenfallen.

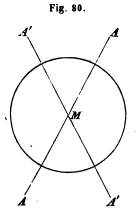
Die im Vorhergehenden beschriebenen Interferenzerscheinungen, web eine Platte senkrecht zur Halbirenden des spitzen Axenwinkels zeigt*), be nen nun dazu dienen, zunächst an einem zweiaxigen Krystall die Lage drei Elasticitätsaxen aufzusuchen. Erblickt man nämlich durch ein per leles Paar natürlich oder künstlich hergestellter Flächen des Krystalls Axenbilder symmetrisch im Gesichtsseld, so ist damit die Richtung ein Elasticitätsaxe, als der Normalen zu dem betreffenden Flächenpaar gegebe ebenso die Lage der optischen Axenebene, deren Normale die Axe der mit leren Elasticität ist, endlich auch die Richtung der dritten Elasticitätsen welche auf den beiden andern senkrecht steht. Mit der Kenntniss der Le der drei Hauptschwingungsrichtungen ist nach S. 85 f. die Möglichkeit # Bestimmung der drei Hauptbrechungsindices gegeben, also diejenige vollständigen Bestimmung der optischen Constanten des Krystalls. sen kann man, wie S. 89 gezeigt worden ist, zwar den optischen Axenwind herleiten, man kann denselben indess auch direct bestimmen durch Methe den, welche in dem folgenden § auseinander gesetzt werden sollen.

§. 20. Bestimmung des optischen Axenwinkels. Die Strahles welche sich in der Richtung einer optischen Axe in einem Krystall fort pflanzen, bilden mit denjenigen, welche parallel der zweiten optischen Ax den Krystall durchsetzen, nach dem Austritte beider in die Luft, nur der denselben Winkel, wie im Krystall, wenn sie beim Austritt keine Brechung.

^{*)} Es ist unschwer einzusehen, dass eine Platte, deren Flächen senkrecht zur Bibirenden des stumpfen Axenwinkels stehen, ganz analoge Interferenzerscheinungen, d. Lemniscatensysteme zeigen muss, dass aber die den beiden Axen entsprechenden Catren derselben meist so weit von einander abstehen werden, dass sie nicht mehr ind Gesichtsfeld des Instrumentes fallen. Ist dies jedoch der Fall, so müssen die Farbe säume der dunklen Hyperbel natürlich den entgegengesetzten Sinn der Dispersion vergen, als bei der zur ersten Mittellinie senkrechten Platte.

Ileiden, d. h. wenn die Fläche, an welcher die ersteren austreten, genau Inkrecht zur ersten Axe, die Austrittsfläche der letzteren senkrecht zur veiten Axe wäre. Solche Ebenen sind aber nicht herzustellen, ohne den Inkel der Axen zu kennen, dessen Bestimmung erst der Zweck der Meode ist Dagegen treten die in Rede stehenden Strahlen völlig unabgenkt aus dem Krystall aus, wenn man denselben zu einer Kugel oder zu Inem Cylinder abschleift. dessen Axe parallel derjenigen der mittleren Institutiet ist. Diejenigen Strahlen AA und A'A' Fig. 80, welche genau

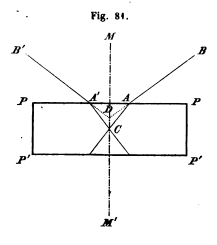
Arch die Mitte der Kugel oder des Cylinders Shen, und zwar parallel den beiden Axen, effen deren Oberfläche stets in einem Punkte, welchem dieselbe senkrecht zu jenen steht, erden also nicht gebrochen. Wenn die Kugel so um eine Axe, senkrecht gegen die Zeichungsebene von Fig. 80 und durch die Mitte ehend, drehbar wäre, so könnte man mittelst instellens des Axenbildes A und desjenigen von ' in einem festen Polarisationsapparat, durch ie hierzu erforderliche Drehung den Winkel MA' messen. Wegen der Schwierigkeit der ferstellung einer so vollkommenen Kugel oder ines solchen Cylinders bestimmt man jedoch den



Vinkel der optischen Axen auf andere Weise, nämlich mittelst einer ebenen lanparallelen Platte, welche senkrecht zur Halbirenden des spitzen Axenvinkels geschliffen ist.

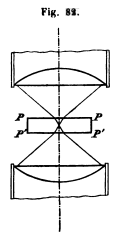
Sei PPP'P' Fig. 81 der Durchschnitt einer solchen Platte mit der optichen Axenebene, die Normale zur Platte MM' die erste Mittellinie der Axen,

D werden die den beiden Axen parllelen Strahlensysteme die Oberfläche
nter gleichen, aber entgegengesetzt
egenden Winkeln treffen, also eine
leiche Brechung nach der entgegenesetzten Richtung erleiden. Während
ie im Krystall den Winkel ACA',
en wahren Winkel der optischen
xen, bilden, schliessen sie nach
hrem Austritt einen grösseren, den
ogenannten scheinbaren Axenvinkel BDB' ein, welcher ebenso,
vie ACA', von MM halbirt wird.
Den scheinbaren Axenwinkel kann
nan nun auf folgende Art messen:



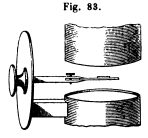
Man bringe die Platte (PPP'P' Fig. 82 sei ihr Durchschnitt, wie oben) wischen Sammellinse und Objectiv des Polarisationsinstrumentes so an, dass

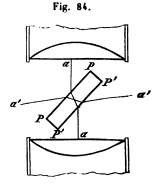
sie drehbar ist um eine Axe, welche genau senkrecht zur optischen Aze ebene, und ungefähr durch die Mitte der Platte geht. In Fig. 82 sied i



die benachbarten Theile des Instrumentes im Dur schnitt angegeben, und die Platte in der Stelle in welcher sie das Interferenzbild symmetrisch zie da die erste Mittellinie mit der Axe des Inst mentes zusammenfällt. Jene Drehung erzielt nun dadurch, dass man oberhalb der Zeichnu ebene einen getheilten Kreis fest mit den strument verbindet, durch dessen Mitte eine da bare Axe hindurchgeht, welche normal zur Zeit nungsebene steht und in eine Pincette endigendi Platte trägt. Die perspectivische Ansicht Fig. wird die Anordnung dieses Apparates und Möglichkeit, mittelst desselben eine Drehung Platte zu messen, unmittelbar erkennen las Wird nun jene Axe und somit die Krystallphi soweit gedreht, dass die Strahlen, welche sit

der Richtung einer optischen Axe durchsetzen, genau parallel der Fermi axe in das Objectiv eintreten Fig. 84, so werden diese in der Mittel

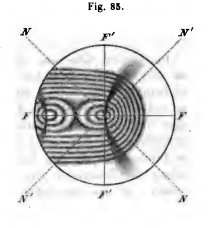




Gesichtsfeldes vereinigt werden, der Mittelpunkt des einen Ringsystems wir also genau in der Mitte des Gesichtsfeldes erscheinen. Diesen Punkt wir man mittelst eines Fadenkreuzes in der Bildebene des Fernrohrs markind und die Einstellung des Axenbildes auf den Kreuzpunkt der Faden geind dann besonders genau, wenn man das Interferenzbild mit den Hyperbebenuzt, also die gekreuzten Nicols des Instrumentes 450 mit der Axenebe der Platte bilden lässt. Da die Einstellung einer optischen Axe stets für eine bestimmte Farbe geschehen kann, so muss natürlich der Appel durch homogenes Licht, z. B. eine Natriumflamme, erleuchtet werden. Interferenzbild stellt sich alsdann so dar, wie es in Fig. 85 abgebildet i worin FF und F'F' das Fadenkreuz des Fernrohrs, NN und N'N'

Schwingungsrichtungen der beiden Nicols bezeichnen. Hat man die Platte soweit gedreht, dass die Mitte der schwarzen Hyperbel und der Verticalfaden

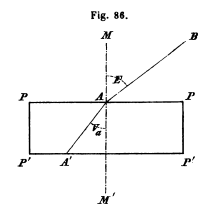
absolut zusammenfallen, wie es die Fig. zeigt, so hat jene genau die in Fig. 84 bezeichnete Stellung. Dreht man nun zurück bis zur anfänglichen Lage, und ebenso weit nach der andern Seite, bis das zweite Axenbild genau in derselben Weise in der Mitte des Gesichtsfeldes ist, d. h. a'a' Fig. 84 mit der Axe des Instrumentes zusammenfällt, so hat man zwischen diesen beiden Einstellungen der einen und der andern optischen Axe auf die Mitte, offenbar genau um so viel drehen müssen, als der Winkel der Axen nach dem Austritt in Luft beträgt. Die am Kreise abzulesende Drehung giebt also unmittelbar den scheinbaren



Axenwinkel für die benutzte Farbe. Beleuchtet man nun das Instrument mit Lichtevon anderer Farbe, so erhält man wegen der Dispersion der Axen andere Ablesungen für beide Einstellungen und somit einen grösseren oder kleineren Axenwinkel.

Es ist nunmehr das Verhältniss zu bestimmen, in welchem der scheinbare Axenwinkel zum wirklichen steht. Sei PPP'P' Fig. 86 wieder der Durchschnitt der Krystellplatte mit der optischen Axenebene, MM' die erste Mittellinie und zugleich Normale zur Platte, AA' die Richtung einer optischen Axe, so ist offenbar $V_a = A'AM'$ der halbe wahre Axenwinkel, E = BAM der halbe scheinbare, so dass der wahre (innere) und der scheinbare Win-

kel der Axen $2V_a$, resp. 2E sind. Irgend ein Strahl, der sich im Hauptschnitt PPP'P' fortpflanzt, zerfällt im Krystall in zwei, von denen einer, senkrecht zu jener Ebene, also parallel der mittleren Elasticitätsaxe, schwingend, stets dieselbe Geschwindigkeit hat, während der andere verschiedene hat je nach seiner Richtung. Parallel AA' hat Letzterer jedoch genau dieselbe Geschwindigkeit, wie der erstere, d. h. die mittlere, und da eben deshalb hier gar keine Doppelbrechung eintritt, so hat jeder



irgendwie schwingende Strahl, wenn er sich in der Richtung AA' fortpflanzt, die mittlere Lichtgeschwindigkeit, er wird also im Punkte A so gebrochen werden, dass sein Brechungsexponent aus Luft in den Krystall gleich dem

mittleren Hauptbrechungsquotienten β ist. Wenn der Strahl A'A gebrochen in die Luft austritt, so ist sein Einfallswinkel V_a , sein Brechungswinkel E, also

$$\frac{\sin V_a}{\sin E} = \frac{4}{\beta}$$
$$\sin E = \beta \cdot \sin V_a$$

Durch diese Gleichung ist das Verhältniss zwischen dem wahren und dem scheinbaren Axenwinkel in Luft bestimmt. Hat man also sämmtliche drei Hauptbrechungsindices für verschiedene Farben gemessen und daraus den wahren Axenwinkel für dieselben Farben abgeleitet, so ergiebt sich aus obiger Gleichung der scheinbare; bestimmt man nun diesen direct auf die beschriebene Art, so liefert die Vergleichung desselben mit dem nur aus den Brechungsexponenten berechneten Werthe einen Maassstab zur Beurtheilung der Genauigkeit, mit welcher letztere bestimmt worden sind, um so mehr, als die Genauigkeit der Messung der Axenwinkel in den meisten Fällen, wenn man nämlich nur kleine Krystalle zur Anfertigung von Prismen und Platten zur Verfügung hat, grösser ist, als diejenige der Messung der Brechungsindices. Noch wichtiger ist aber die Bestimmung des scheinberen Axenwinkels in denjenigen Fällen, in denen die Ausbildung dem Krystalle die Anfertigung von Prismen nur nach einer Richtung gestattet, also böchstens zwei der Hauptbrechungsquotienten bestimmt werden können. Sind diese beiden nicht α und γ , sondern α und β , oder β und γ , so vermag man mittelst β aus dem scheinbaren Axenwinkel den wahren, und aus diesem und den beiden gemessenen Brechungsexponenten den dritten w berechnen, wie dies S. 89 gezeigt worden ist.

Wenn der Winkel der optischen Axen eine bestimmte Grösse überschreitet, können die ihnen parallelen Strahlen in Lust nicht mehr austreten. Denn wenn sin $V_a = \frac{1}{8}$, so ist sin E = 1, also der scheinbare Axenwinkel 180° , von dieser Grösse für V_a ab tritt totale Reflexion jener Strahlen ein, welche Grösse abhängt von dem mittleren Brechungsexponenten des Lichtes beim Uebergang aus dem Krystall in Luft. Würde man den ersteren, statt mit Luft, mit einer Flüssigkeit umgeben, deren optische Dichte weniger von der des Krystalls abweicht, so würden die den optischen Axen entsprechenden Strahlen an der Grenze beider weniger abgelenkt werden, und wäre dieses Mittel optisch dichter, als der Krystall, so würden sie dem Lothe zu gebrochen, d. h. die scheinbaren optischen Axen in diesem Mittel bildeten einen kleineren Winkel, als die wahren. Sei Fig. 87 PPP'P' die Krystallplatte, HH die derselben parallele Grenzfläche des umgebenden Mediums gegen die Luft, so wird ein Strahl A'A, parallel einer optischen Axe, in A, wenn MM' das Einfallsloth, gebrochen werden; und zwar wird, wenn man $A'AM' = V_a$ (wie bisher, der halbe Axenwinkel), $MAB = H_a$ (da MM'die Mittellinie, so ist dies der halbe scheinbare Axenwinkel in dem umgebenden Medium), endlich die Geschwindigkeit des Lichtes im Krystall

 v_b , in dem umgebenden Mittel $v_{\mathbf{A}}$, in der Luft = v setzt:

$$\frac{\sin V_a}{\sin H_a} = \frac{v_b}{v_h}$$

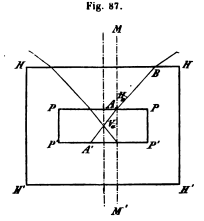
 $rac{\sin V_a}{\sin H_a} = rac{v_b}{v_k}$ er, was damit identisch gleich:

$$\frac{\sin V_a}{\sin H_a} = \frac{v_b}{v} \cdot \frac{v}{v_h},$$

d, da $\frac{v}{v_k}$ gleich dem mittleren Breungsexponenten β , $\frac{v}{v_h}$ gleich dem Breungsindex aus Luft in das umhüllende dium, welchen wir n nennen wollen, , so folgt

$$\frac{\sin V_a}{\sin H_a} = \frac{4}{\beta} \cdot n$$

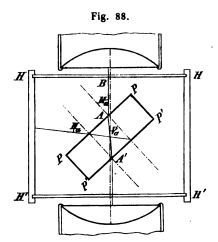
$$\sin V_a = \frac{n}{\beta} \cdot \sin H_a^*$$



Hiernach können wir den wahren Axenwinkel auch in einem solchen lle berechnen, dass die Axen nicht mehr in Lust austreten, wenn wir den ystall, dessen mittleren Brechungsexponenten wir kennen, mit einem stark echenden Medium, dessen Brechungsindex n für die benutzte Farbe eben-

ls bekannt ist, umgeben, und den inkel H_a , welchen die Axen in dien bilden, bestimmen. Dies letztere schieht auf folgende Weise:

Man umgiebt die Krystallplatte mit nem Glasgefäss HHH'H', Fig. 88, ssen Vorder- und Hinterwand, HH d H'H', aus planparallelen Glasitten besteht, und füllt dasselbe mit 1em durchsichtigen ungefärbten Oel, ssen Brechungsexponent bekannt ist, , so dass die Platte sich ganz in mselben befindet, während sie mit m Apparat zum Messen der Axennkel ganz ebenso verbunden ist, als enn der scheinbare Winkel in Luft



^{*)} Da sin $E = \beta \cdot \sin V_a$, so ist, wenn man in obige Gleichung für sin V_a seinen orth $\frac{\sin E}{B}$ einsetzt:

$$n = \frac{\sin E}{\sin H_{-}}$$

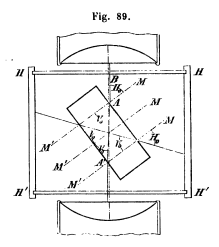
ernach kann man den Brechungsexponenten n des umgebenden Mediums bestimmen rch Messung des scheinbaren Axenwinkels in Luft und in jener Flüssigkeit mittelst er und derselben Krystallplatte.

bestimmt werden sollte. Dreht man nun die Platte so weit, bis diejenigen Strahlen AB (die Bezeichnungen sind ganz dieselben wie in der vorigen Figur), welche im Krystall sich einer optischen Axe parallel bewegen, der Axe des Polarisationsinstrumentes parallel sind, so erleiden sie weder an der Grenze des Oels gegen die umschliessende Glasplatte HH, noch durch letztere eine Ablenkung, da dieselbe senkrecht zur Axe des Instrumentes steht, es ist diese Stellung also ganz ebenso zu finden, wie bei der Messung des scheinbaren Axenwinkels in Luft, nämlich durch Einstellung der dunklen Hyperbel auf die Mitte des Fadenkreuzes im Gesichtsfeld des Polarisationsinstrumentes. Dreht man nun zurück und nach der entgegengesetzten Seite, bis das zweite Axenbild in gleicher Weise im Gesichtsfeld centrirt erscheint, so ist die ganze hierzu nöthige Drehung offenbar $2H_a$, d. h. der scheinbare Axenwinkel im Oel. Wenn also β und n bekannt sind, so ergiebt sich aus dem so gemessenen H_a nach der oben abgeleiteten Gleichung

$$\sin V_a = \frac{n}{\beta} \cdot \sin H_a$$

der wahre Axenwinkel.

Denselben kann man endlich sogar finden, ohne β und n zu kennen, nämlich mittelst einer zweiten Krystallplatte, deren Flächen senkrecht zur Halbirenden des stumpfen Winkels, der sogenannten zweiten Mittellinie der optischen Axen, geschliffen sind. Bei einer solchen werden die beiden Axen im Allgemeinen nicht mehr in die Luft austreten, wohl aber in Oel, selbst wenn der stumpfe Axenwinkel sehr gross ist, sobald nur der Brechungsexponent des Oels mindestens ebenso gross ist als der des Krystalls. Sei in Fig. 89 eine solche Platte im Oelgefäss dargestellt, ebenfalls drehbar um die Axe der mittleren Elasticität, sei $\Lambda' \Lambda$ ein Strahl, welcher im Kry-



stall einer optischen Axe parallel läuft, der im Oel in der Richtung AB sich fortpflanzt, so ist, wenn MM' die Normale zur Platte, d. h. die zweite Mittellinie der Axen, $A'AM' = V_0$ die Hälfte des stumpfen wahren Axenwinkels, MAB = Ho die Hälfte des scheinbaren stumpfen Axenwinkels in Oel. Die Messung dieses letzteren geschieht nun ganz so, wie bei der vorigen Platte, durch Drehung und aufeinanderfolgendes Einstellen beiden Axenbilder. Wenn man dieselben Bezeichnungen für die

Lichtgeschwindigkeit und die Brechungsexponenten beibehalt, wie oben beim spitzen Axenwinkel, so folgt hier ganz ebenso wie dort:

$$\frac{\sin V_o}{\sin H_o} = \frac{v_b}{v_h} = \frac{1}{\beta} \cdot n$$

$$(2) \qquad \sin V_o = \frac{n}{\beta} \cdot \sin H_o.$$

Mittelst dieser Gleichung kann man also, wenn man den scheinbaren stumpfen Axenwinkel in Oel bestimmt hat, den wahren berechnen, ebenso wie durch die vorher entwickelte Gleichung aus dem scheinbaren spitzen. Beide Berechnungen setzen aber die Kenntniss des mittleren Brechungsexponenten des Krystalls und desjenigen des Oels voraus. Da die Summe des spitzen und stumpfen Axenwinkels jedoch für dieselbe Farbe stets 180° sein muss, so ist $V_a + V_o = 90^{\circ}$, also $\sin V_o = \cos V_a$. Setzt man diesen Werth in die Gleichung (2) ein und dividirt die für den spitzen Axenwinkel entwickelte Gleichung (4) durch jene:

$$(1) \quad \sin V_a = \frac{n}{\beta} \cdot \sin H_a$$

(2)
$$\cos V_a = \frac{n}{\beta} \cdot \sin H_o$$

so folgt:

$$tang V_a = \frac{\sin H_a}{\sin H_o},$$

d. h. man kann den wahren Winkel der optischen Axen eines Krystalls bestimmen, ohne irgend einen Brechungsexponenten zu kennen. Man schleift nämlich aus demselben zwei Platten, eine senkrecht zur ersten, eine senkrecht zur zweiten Mittellinie, bestimmt auf die beschriebene Art bei beiden den scheinbaren Axenwinkel in Oel; der Quotient der Sinus dieser Winkel ist die Tangente des halben gesuchten inneren Axenwinkels. Bestimmung desselben ist deshalb besonders wichtig, weil zur Anfertigung der Prismen, mit denen die Brechungsindices gemessen werden, durchsichtige Krystalle von einer Grösse gehören, wie man sie bei weitem nicht von allen Substanzen besitzt, während die planparallelen Platten für diese Methode fast beliebig klein sein können, und auch leichter in genügender Genauigkeit angefertigt werden können, als richtig orientirte Prismen. man also nur sehr kleine Krystalle zur Verfügung, so begnügt man sich mit der Bestimmung des wahren Axenwinkels nach der beschriebenen Methode, und erhält übrigens auch noch den mittleren Hauptbrechungsexponenten &, wenn man mittelst der zur ersten Mittellinie senkrechten Platte den scheinbaren Axenwinkel 2 E in der Luft bestimmt, nach der Gleichung (s. S. 102)

$$\sin E = \beta \cdot \sin V_a$$

$$\beta = \frac{\sin V_a}{\sin E}$$

Bestimmt man die optischen Axenwinkel eines zweiaxigen Krystalls, sei es durch vollständige Messung der optischen Constanten (der drei Hauptbrechungsquotienten), sei es durch directe Bestimmung derselben, für verschiedene Farben, so findet man dieselben verschieden, und zwar steigt oder fällt die Grösse des Winkels der Axen stetig mit der Wellenlänge des Lichtes, auf welches sie sich beziehen. Da jeder der drei Hauptbrechungsindices

sich mit der Farbe annähernd nach demselben Gesetz ändert, welches S. 28 als Cauchy'sche Dispersionsformel für einfach brechende Medien aufgestellt wurde, nur dass selbstverständlich die Constanten dieser Formel bei jedem derselben andere Werthe besitzen, so liegt die Vermuthung nahe, dass auch die Axenwinkel nach einem ähnlichen Gesetz sich mit der Farbe ändern. In der That entsprechen die Axenwinkel derjenigen Krystalle, bei welchen sie mit der Wellenlänge zunehmen (Sinn der Dispersion $\varrho > v$) ausserordentlich nahe der Formel:

$$V_a = A + \frac{B}{12}$$

derjenigen, deren Axenwinkel mit grösserer Wellenlänge des Lichtes abnimmt $(\varrho < v)$:

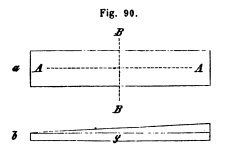
$$V_a = A - \frac{B}{12}$$

Hat man also den wahren Axenwinkel 2 V_a einer Substanz für zwei Farben bestimmt, deren Wellenlänge bekannt ist, so kann man, diese Werthe in die betreffende der beiden obigen Gleichungen einsetzend, die Dispersionsconstanten A und B für den Körper und daraus den Axenwinkel für jede andere Wellenlänge ableiten.

Bestimmung des Zeichens der Doppelbrechung bei ein-§. 21. und zweiaxigen Krystallen. Wenn man eine einaxige Krystallplatte, welche parallel oder schräg zur optischen Axe geschliffen ist, oder eine zweiaxige, deren Flächen der optischen Axenebene parallel sind, im convergenten polarisirten Lichte betrachtet, so erblickt man bekanntlich keine Interferenzerscheinungen, wenn die Platte nicht äusserst dunn ist, weil die hyperbolischen Farbenstreifen sich so vielfach überdecken, dass das Weiss der höheren Ordnung erscheint. In einer solchen Platte zerfällt jeder vertical auf dieselbe auftreffende Lichtstrahl in zwei senkrecht zu einander polarisirte, deren Schwingungsrichtungen durch die Stellungen, in welchen die Platte zwischen gekreuzten Nicols dunkel erscheint, leicht ermittelt werden können. Kann man nun bestimmen, welche von diesen beiden Richtungen die grössere, welche die kleinere optische Elasticität besitzt, so hat man hierdurch ein Mittel, welches in vielen Fällen über den Charakter der Doppelbrechung entscheidet. So in dem Falle einer einaxigen Platte parallel zur Axe, welche positiv ist, wenn die Schwingungsrichtung parallel der Axe die kleinere, die senkrecht dazu die grössere Elasticität besitzt, welche im umgekehrten Falle negativ ist; so ferner bei einer zweiaxigen Platte parallel der Axenebene, welche positiv ist, wenn diejenige Schwingungsrichtung, welche den spitzen Winkel der optischen Axen halbirt, die kleinste ist. Jenes Mittel, durch welches man bei einer doppeltbrechenden Platte, welche das Weiss der höheren Ordnung zeigt, von den beiden Schwingungsrichtungen bestimmen kann, welche der grösseren Elasticität entspricht, besteht im Hinzufugen verschieden dicker Schichten eines Krystalls von bestimmtem optischen Charakter, welcher durch theilweises Compensiren der Phasendifferenz der ersten Krystallplatte so wirkt, als ob diese dünner wäre, und somit die hyperbolischen Interferenzstreifen entstehen lässt. Man verwendet hierzu einen aus Quarz gefertigten Keil, dessen eine Fläche der Axe AA parallel ist, s. Fig. 90 a Vorderansicht, b Längsschnitt. Derselbe ist gewöhnlich, um den dunnsten Theil weniger zerbrechlich zu machen, auf eine rectanguläre Glasplatte g aufgekittet.

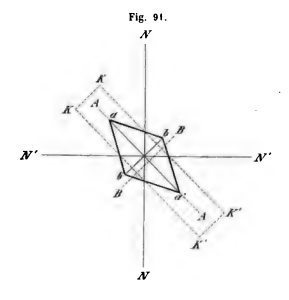
Der Quarz ist ein positiver Krystall, die Elasticität parallel seiner optischen Axe ist also am kleinsten, senkrecht dazu am grössten. Jeder in

einen solchen Keil an irgend einer Stelle senkrecht auffallende Strahl wird sich demnach in zwei zerlegen, von denen der ordentliche, parallel BB schwingend, schneller, der ausserordentliche, parallel der Axe AA schwingend, - sich langsamer fortpflanzt. Es ist folglich die Wellenlänge des ersteren grösser als die des letzteren,



und da beide dieselbe Wegstrecke (die Dicke des Quarzkeils an der betreffenden Stelle) durchlaufen, der ordinäre Strahl aber mit weniger Wellen als der extraordinäre, so wird der erstere in seinem Schwingungszustand gegen den zweiten, gleichzeitig austretenden verzögert sein. Diese Verzögerung wächst nun offenbar mit der Dicke des Quarzes, man kann also durch Verschieben des Keils von Rechts nach Links dieselbe vergrössern,

da alsdann eine dickere Stelle des Keils zur Wirksamkeit gelangt. Bringt man nun eine doppeltbrechende Platte aba'b' Fig. 91 so in das Polarisationsinstrument, dass ihre Schwingungsrichtungen 450 mit denen der beiden gekreuzten Nicols (NN und N'N') bilden, und sei aadie Richtung der grössten Elasticität unter allen in der Ebene aba'b' liegenden, bb'die der kleinsten, so werden die Vibrationen parallel aa' sich rascher im Krystall fortpflanzen als die parallel bb', demnach grössere Wellen-



länge und beim gleichzeitigen Austritt eine Verzögerung gegen die letztere haben. Es sei für diejenigen Strahlen, welche in senkrechter Richtung durch die Platte hindurchgehen, von denen jeder in zwei zerfällt, deren Weg im Krystall gleich lang ist, so dass ihre Phasendifferenz nur von dem Unterschied ihrer Geschwindigkeit abhängt, welche Strahlen sämmtlich in der Mitte des Gesichtsfeldes vereinigt werden, die entstehende Differenz ihres Schwingungszustandes = $n\lambda$ (wo n jede ganze oder gebrochene positive Zahl sein kann). Da bei einiger Dicke der Krystallplatte n bereits sehr gross ist, so wird eine Interferenz an derselben Stelle stattfinden für sehr verschiedene Farben, es werden im weissen Licht also keine Farbencurven auftreten, sondern nur Weiss. Schiebt man nun den Quarzkeil KKK'K' so ein, dass seine optische Axe AA der Schwingungsrichtung aa' der Krystallplatte parallel ist, so werden zwei gleichzeitig mit derselben Phase eintretende Strahlen, von denen einer ||a|a'|, der andere ||b|b'|schwingt, in dem Quarz eine Phasendifferenz, welche wir $= n' \lambda$ setzen wollen, erhalten, es wird aber hier der $\parallel b b'$ schwingende um den bezeichneten Betrag gegen den andern verzögert sein, weil ersterer im Quara der ordentliche ist. Die Vibration $\parallel a a'$ wird also zuerst in der Krystallplatte um $n \lambda$ gegen die Vibration $\parallel b b'$ verzögert worden sein, alsdann wird aber letztere im Quarz gegen erstere um $n'\lambda$ verzögert, es ist also die Phasendifferenz der gleichzeitig austretenden Strahlen, nachdem sie beide durchlaufen haben, $= (n - n') \lambda$. Die Grösse n - n' kann nun beliebig klein gemacht werden, sobald die Krystallplatte einigermassen dunn und der Quarzkeil dick genug ist, also durch Verschieben des letzteren parallel AA. so dass eine dickere Stelle in die Mitte kommt. Mit dieser verkleinerten Phasendifferenz treten denn nun die beiden Strahlen in den Analysator und ihr entsprechend interferiren sie nach der Zurückführung auf eine Schwingungsebene. Ist n-n' sehr klein, so tritt ganz dasselbe ein, als ob die Krystallplatte selbst äusserst dünn und kein Quarzkeil vorhanden wäre, d. h. es erscheinen im weissen Licht die hyperbolischen farbigen Interferenzcurven.

Würde man hingegen den Quarzkeil so in das Polarisationsinstrument eingeschoben haben, dass AA parallel der Schwingungsrichtung bb' wäre, so würden dieselben Vibrationen $\parallel aa'$, welche im Krystall gegen die senkrecht dazu stehenden um $n\lambda$ verzögert wurden, auch im Quarz um $n'\lambda$ gegen letztere verzögert werden, also schliesslich eine Phasendifferenz von $(n+n')\lambda$ besitzen und dem entsprechend interferiren. In diesem Falle wirkt demnach der Quarzkeil so, als ob die Krystallplatte dicker geworden wäre, es können also noch weniger, als ohne denselben, Interferenzfarben auftreten.

Wäre nicht aa', wie wir angenommen haben, die Richtung der grössten Elasticität in der Krystallplatte, sondern bb', und aa' die der kleinsten, so wäre Alles umgekehrt, d. h. wir müssten den Quarzkeil, um die Interferenstreifen zu erhalten, so einschieben, dass AA parallel bb' wird.

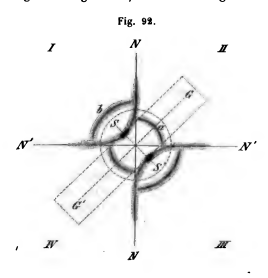
Daraus ergiebt sich das Verfahren zur Bestimmung der relativen optischen Elasticität nach den zwei Schwingungsrichtungen einer Platte folgender-

massen: Dieselbe wird in dem Polarisationsinstrument mit convergentem Licht so weit gedreht, bis sie das Maximum der Helligkeit zeigt (denn alsdann bilden ihre Schwingungsrichtungen 450 mit denen der gekreuzten Nicols), dann wird zwischen die Platte und den Analysator der Quarzkeil eingeschoben, einmal mit seiner Längsrichtung parallel der einen, das andere mal parallel der zweiten Schwingungsrichtung der Krystallplatte; diejenige von beiden, der seine Längsrichtung parallel ist, wenn in der Mitte des Gesichtsfeldes die hyperbolischen Farbencurven auftreten, ist die Richtung der grössten Elasticität unter allen der Platte parallelen, die senkrecht dazu stehende die der kleinsten.

Hat man eine optisch einaxige Krystallplatte, deren Flächen senkrecht zur optischen Axe stehen, zur Bestimmung ihres optischen Charakters zur Verfügung, so kann man diesen dadurch finden, dass man sie auf den Krystallträger des Polarisationsinstrumentes (mit convergentem Licht) und auf dieselbe eine zweite senkrecht zur Axe geschliffene Platte eines anderen einaxigen Krystalls, von welchem man das Zeichen der Doppelbrechung kennt, legt. Hat die zu untersuchende Platte denselben optischen Charakter, wie die letztere, so wird derselbe Strahl (von den beiden senkrecht zu einander schwingenden), welcher in der unteren verzögert wurde, es auch in der oberen, diese wirkt also gerade so, als ob die untere Platte dicker geworden ware, d. h. die kreisformigen Farbenringe werden enger sein, als sie erschienen, ehe die Platte von bekanntem optischen Charakter aufgelegt Ist dagegen die zu untersuchende Krystallplatte von entgegengesetztem optischen Charakter als die bekannte, so wird letztere so wirken, als ob erstere dünner geworden wäre, d. h. die Farbenringe werden weiter werden. Diese Erweiterung oder Verengerung der Farbenringe kann man dadurch sehr leicht erkennbar machen, dass man in der Bildebene des Polarisationsinstrumentes eine Glasplatte mit feinen eingerissenen Linien anbringt, welche man alsdann auf der Interferenzfigur erblickt und so ein Maass zur Bestimmung des Durchmessers der Farbenringe besitzt.

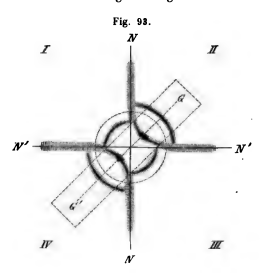
Eine weitere sehr bequeme Methode zur Bestimmung des optischen Charakters einer senkrecht zur Axe geschliffenen einaxigen Platte besteht in der Anwendung eines Viertelundulation-Glimmerblattes, d. h. einer so dünnen Spaltungslamelle von Glimmer, dass die aus einem senkrecht eintretenden Strahl entstehenden beiden Vibrationen nur um 1 1 (für mittlere Farben) der eine gegen den anderen verzögert wird. Der Glimmer ist negativ zweiaxig, d. h. seine Axe der grössten Elasticität halbirt den spitzen Winkel der Axen, und senkrecht zu jener Richtung ist seine so äusserst vollkommene Spaltbarkeit. Schneidet man das Glimmerblatt in eine rectanguläre Form, so dass die Längsrichtung der optischen Axenebene entspricht, so sind die längeren Kanten desselben genau parallel der Axe der kleinsten, die kürzeren der der mittleren Elasticität, und dies sind zugleich die beiden Schwingungsrichtungen eines senkrecht zur Platte (parallel der Axe der grössten Elasticität) einfallenden Strahls.

Hat man nun die zu untersuchende, senkrecht zur Axe geschliffene einaxige Krystallplatte im convergenten Licht zwischen gekreuzten Nicols und fügt jene Glimmerplatte in den Gang der Lichtstrahlen ein und zwar zwischen der Platte und dem Analysator, so erhält man im homogenen Licht statt der kreisförmigen dunklen Ringe mit schwarzem Kreuz die in Fig. 92 dargestellte Interferenzfigur, wenn der Krystall positiv ist, dagegen die in Fig. 93 dargestellte, wenn er negativ ist, und wenn in beiden Fällen



das Glimmerblatt die punktirt angedeutete Lage hat, d. h. seine Längsaxe in den beiden mit II und IV bezeichneten Quadranten 450 mit den Nicols bildet. Das erstere Interferenzbild unterscheidet sich dadurch von dem gewöhnlichen, dass die dunklen Ringe in den Quadranten II und IV um etwa ein Viertel des Abstandes zweier benachbarter verengert, diejenigen in den Quadranten I und III um ebenso viel erweitert, so dass an der Grenze zweier Quadranten stets ein heller an einen dunklen Ring stösst. Statt des schwarzen

Kreuzes erscheinen nur zwei schwarze Flecken, deren Verbindungslinie senkrecht zur Längsrichtung des Glimmers steht. Würde das Glimmerblat



senkrecht zu der in der Figur angedeuteten Lage eingeschoben werden, so dass seine Längsrichtung mitten in die Quadranten I und III fiele, so würden deren Ringe verengert, die von II und IV erweitert und in letzteren auch die schwarzen Flecke erscheinen. Bei der das Interferenzbild eines negativen Krystalls darstellenden Fig. 93 liegt die gleiche Erweiterung der Ringe und die dunklen Flecke in denjenigen Quadranten, welche die Längsaxe des Glimmers halbirt, in II und IV, die Verengerung der Ringe geschieht

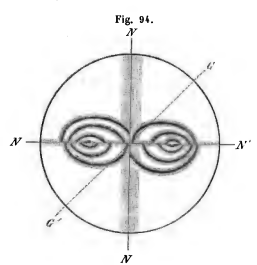
dagegen in I und III. Würde das Glimmerblatt so eingeschoben worden

sein, dass es die Quadranten I und III halbirte, so würden in diesen die Erweiterung der Ringe und die dunklen Flecke, in II und IV die Verengerung eintreten. Was für die dunklen und hellen Ringe im homogenen Licht statt hat, gilt auch für die im weissen Licht erscheinenden Farbenringe, so dass also in letzterem Falle die Ringe gleicher Farbe in derselben Weise erweitert oder verengert werden; die schwarzen Flecke erscheinen ganz ebenso, wie im homogenen Licht.

Zu einer Erklärung dieser Erscheinung, soweit eine solche hier möglich ist, bleiben wir bei dem einfacheren Fall des homogenen Lichtes stehen. Seien NN, N'N', Fig. 92, wie vorher die Richtungen der Nicols, GG' die Längsrichtung des Glimmerblattes, so möge der punktirte Kreis den Ort des ersten dunklen Interferenzringes im Gesichtsfelde darstellen, welcher erscheinen wurde, wenn keine Viertelundulationsplatte da wäre. Wenn die zu untersuchende Krystallplatte positiv einaxig ist, so entsteht nach dem Früheren dieser Ring dadurch, dass in der entsprechenden Richtung zwei Strahlen mit einander interferiren, von denen der eine, der ausserordentliche, im Hauptschnitt GG', der andere, der ordentliche, senkrecht dazu schwingt, sich aber um so viel schneller fortpflanzt, dass seine Wellenlänge die des anderen derart übertrifft, dass er beim Austritt genau um eine ganze Wellenlänge gegen jenen verzögert ist. Alsdann tritt nämlich, weil die Interferenz bei gekreuzten Nicols mit entgegengesetzter Phase stattfindet, vollständige Auslöschung ein. An einer Stelle a, wo, der Mitte des Gesichtsfeldes etwas näher, der schwarze Kreisquadrant angegeben ist, wird der ordentliche Strahl nur um # 2 gegen den ausserordentlichen verzögert sein; treten nun beide in das Glimmerblatt ein, so kommt zu dieser Verzögerung noch $\downarrow \lambda$ hinzu, denn der ausserordentliche, parallel der Axenebene GG' des Glimmers schwingende Strahl pflanzt sich in diesem ebenfalls schneller fort, als der senkrecht dazu vibrirende, da die Richtung GG' die Axe der kleinsten Elasticität, SS' die der mittleren des Glimmers ist. interferirenden Strahlen haben also nach Hinzuftigung der Viertelundulationsplatte schon in geringerem Abstand von der Mitte des Gesichtsfeldes eine ganze Wellenlänge Phasendifferenz, der erste dunkle Ring, welcher dieser Verzögerung entspricht, ist also um ebenso viel enger geworden. Betrachten wir nun denjenigen Punkt b, in welchem sich Strahlen vereinigen, deren Phasendifferenz \$\frac{1}{2}\text{ ohne Glimmerblatt sein w\u00fcrde. Hier schwingt der ausserordentliche, sich langsamer fortpflanzende Strahl | SS' (im Hauptschnitt), der ordentliche, sich schneller fortpflanzende, $\parallel GG'$. Im Glimmer ist aber die Geschwindigkeit des letzteren die kleinere, die des ersten grösser. in der Krystallplatte entstandene Phasendifferenz ξλ wird also um ξλ verkleinert, folglich entsteht im Quadranten I der erste dunkle Ring erst in dem Abstande des Punktes b von der Mitte, er ist weiter geworden, als vorher. In ganz gleicher Weise kommt für jeden folgenden Ring in den Quadranten II und IV zur Phasendifferenz der Krystallplatte noch 12 von Seiten des Glimmers hinzu, sie werden sämmtlich enger, während bei allen Ringen in den Quadranten I und III die entstandene Phasendifferenz durc den Glimmer um $\frac{1}{4}\lambda$ verringert wird, die letzteren also erweitert werder Bei den negativen Krystallen ist die Elasticität parallel der Axe am grösstet der ausserordentliche Strahl also der schnellere, bei derselben Stellung de Glimmers muss also in den Quadranten II und IV genau das Gleick vor sich gehen, als bei positiven in den Quadranten I und III, und viversa. Eine vollständige Erklärung des ganzen Interferenzbildes, namentlicker Umwandlung des dunklen Kreuzes in zwei schwarze Flecken, kar jedoch nicht gegeben werden, ohne auf eine besondere Art der Polarisatie des Lichtes einzugehen, deren Betrachtung hier zu weit führen würde.

Das praktische Verfahren, um den Charakter der Doppelbrechung ein senkrecht zur Axe geschliffenen einaxigen Krystallplatte zu bestimmen, b steht demnach darin, dass man zwischen sie und den Analysator eine Vierte undulations-Glimmerplatte von angegebener Form so einschiebt, dass ih Längsrichtung 45° mit den beiden Armen des schwarzen Kreuzes bilde Es erscheinen alsdann statt desselben zwei schwarze Flecke; bildet dere Verbindungslinie mit der Längsrichtung des Glimmers ein Kreuz (+), d. I steht sie senkrecht dazu, so ist der Krystall positiv (+), ist jene Verbindungslinie identisch mit der Längrichtung (-), so ist der einaxige Krystan egativ (-). Im ersteren Falle sind die Ringe erweitert in den Quadratten, durch welche die Längsrichtung des Glimmers nicht geht, im letz teren Falle in denjenigen, welche durch die Längsrichtung desselben halbis werden.

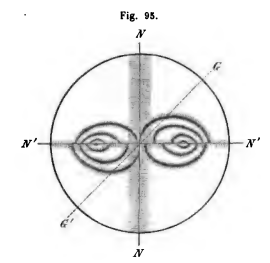
Dieselbe Glimmerplatte kann auch dazu dienen, das Zeichen der Doppel brechung zu bestimmen bei einer zweiaxigen Krystallplatte, welche senk



recht zur ersten Mittellinie ge schliffen ist und daher im con vergenten Licht die beiden Axe zeigt. Man stellt zu dieset Zweck die Krystallplatte so in Instrument ein, dass ihre Axen ebene dem einen Nicol paralk ist, dass sie also die Lemnisca ten durchschnitten von einen schwarzen Kreuz zeigt. Alsdan fügt man zwischen dieselbe um den Analysator die Glimmerplatt ein und beobachtet, wenn de zu untersuchende Krystall positiv, d. h. wenn die erst Mittellinie die Axe der kleinste Elasticität ist, das in Fig. 9

dargestellte Interferenzbild, in welchem die Farbenringe in den beidet Quadranten erweitert sind, durch welche das Glimmerblatt, dessen Längs richtung durch die Linie GG' angedeutet ist, nicht geht. Ist der Krystall

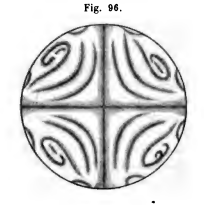
dagegen negativ, d. h. ist seine erste Mittellinie die Axe der grössten Elasticität, so erscheint bei derselben Lage das Bild Fig. 95, in welchem die Ringe derjenigen beiden Quadranten erweitert sind, welche von der Längsrichtung des Glimmers halbirt werden. Aus dieser Analogie der Erscheinungen mit derjenigen der einaxigen Krystalle ersieht man schon, dass die Erklärung ebenfalls eine jener analoge sein muss, wenn auch die Herleitung bei einem zweiaxigen Krystall eine weit complicirtere ist.



§. 22. Herstellung einaxiger und circularpolarisirender Medien aus Combinationen zweiaxiger. Wir haben in dem Glimmer eine Art zweiaxiger Krystalle kennen gelernt, von welchem man durch seine Spaltbarkeit Platten von jeder beliebigen Dicke herstellen kann, welche senkrecht zur ersten Mittellinie der optischen Axen sind. Legt man zwei einigermassen dicke Glimmertafeln so übereinander, dass ihre optischen Axenebenen 90° mit einander bilden, und bringt diese Combination in das Polarisationsinstrument mit convergirendem Lichte, so erblickt man vier Axenbilder mit nur wenig gestörten Lemniscaten; schichtet man aber mehr solcher Paare so übereinander, dass je zwei auf einander liegende Glimmerplatten recht-

winkelig gekreuzt sind, so erblickt man schon bei 4—5 Paaren eine Interferenzfigur, wie sie in Fig. 96 dargestellt ist, und welche grosse Aehnlichkeit mit derjenigen (Fig. 5 Taf. I) besitzt, die ein Krystall zeigt, dessen optische Axenebenen für verschiedene Farben senkrecht zu einander stehen.

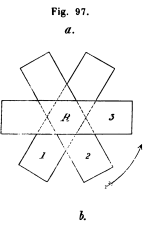
Eine ganz andere Interferenzerscheinung erhält man dagegen, wenn die einzelnen, kreuzweise über einander geschichteten, Glimmerlamellen so dünn sind, dass die beiden durch Doppelbrechung in einer solchen entstehenden Strahlen we-

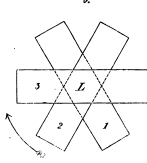


niger als eine Wellenlänge Phasendifferenz erhalten. Fallen die Hauptschnitte des Glimmers mit den beiden gekreuzten Nicols des Instrumentes zusammen,

so beobachtet man nämlich ein Interferenzbild, welches vollkommen mit den einer senkrecht zur optischen Axe geschliffenen Platte eines einaxigen Krstalls übereinstimmt, also aus kreisförmigen Farbenringen, durchschnitten von einem dunklen Kreuz, besteht.

Endlich kann man auch die Erscheinungen einaxiger circularpolarisirender Krystalle nachahmen mit Hülfe solcher sehr dünner Glimmertafeln. I



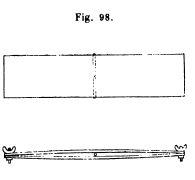


diesem Zwecke muss man sie so aufschichten, dass die Längsrichtungen, welche der Axeneben parallel sind, also mit der zweiten Mittellink zusammenfallen, bei zwei benachbarten 600 biden, und die Platten entweder eine von links nach rechts aufsteigende, Fig. 97a, oder eine von rechts nach links aufsteigende Treppe biden, Fig. 97 b. Diese Präparate verhalten sid nun in der Mitte, wo das Licht durch alle dri Arten von Platten hindurchgeht, wie circulapolarisirende Krystalle, und zwar R wie i rechts-, L wie ein linksdrehender Quarz. Beich Präparate auf einander gelegt, zeigen die Airschen Spiralen. Die Erscheinungen gleichen de nen des Quarzes um so vollkommener, je dünne die Glimmerplatten und je grösser ihre Anzal ist. So fertigt z. B. Herr Steeg, Optiker in Hoburg v. d. H., derartige Combinationen, welde aus 30 Lamellen bestehen, welche so dtm sind, dass die Phasendifferenz der doppelubrochenen Strahlen in einer solchen nur 12 beträgt; ein solches Präparat besitzt das Drehum vermögen einer 8 Millim. dicken Quarzplatt. (Reusch, Monatsber. d. Berl. Akad. Juli 1864, und Poggend. Annalen, 138. Bd. 628.)

§. 23. Doppelbrechung durch Druck und Spannung. Nach weseren Annahmen über die Natur des Lichtes steht die Elasticität des Aethen unter dem Einfluss der Elasticität und Dichte des Körpers, zwischen desse Theilchen er sich befindet. Wird diese geändert, so muss darnach auf jene eine Aenderung erfahren. Die Dichte und Elasticität eines Körper kann nun nach bestimmten Richtungen geändert werden durch einen diesen wirkenden Zug oder Druck; der Sinn der Aenderung ist in diese beiden Fällen natürlich der entgegengesetzte. Wenn in dem Körper vorbe die Elasticität des Aethers nach allen Richtungen gleich, wenn er optisch is otrop (einfach brechend) war, wie alle amorphen Substanzen und eine bestimmte Klasse von Krystallen, so muss derselbe, wenn in einer gewisse Richtung auf seine Theilchen ein Druck oder Zug ausgeübt wird, in diese

Richtung eine andere optische Elasticität annehmen, als in den anderen, d. h. er muss doppeltbrechend werden. Die optische Elasticität in einer Richtung wird nun vergrössert durch eine in dieser wirkende Pressung, verkleinert durch eine parallele Spannung. Beide Erscheinungen kann man zugleich hervorbringen, wenn man zwischen zwei Spiegelglasstreifen von 2—3 Decimeter Länge, c. ½ Decim. Breite und 5—6 Millim. Dicke einen Metalldraht legt und (am besten mit Klemmschrauben) die Enden an einander presst. Fig. 98 stellt dieselben von der Seite und von oben

gesehen dar, und zeigt, dass beide gekrümmt sind und einander die concaven Seiten zukehren. Durch diese Krümmung sind die äusseren, convexen Flächen derselben grösser, die inneren concaven dagegen kleiner geworden, als sie vorher waren, jene sind also in der Längsrichtung gespannt, diese in derselben Richtung zusammengepresst. Die Fig. 99 zeigt dies deutlicher, da hier die Krümmung so stark dargestellt ist, wie sie mit Glasstreifen in Wirklichkeit nicht



vorgenommen werden kann. In der äussersten Glasschicht, z. B. bei a, ist die Spannung $\| ll \|_{l}$ gerichtet, also ist die optische Elasticität an dieser Stelle am kleinsten $\| ll \|_{l}$, am grössten (nämlich gleich der im ungepressten Zustande) $\| qq \|_{l}$. An einer weiter nach innen liegenden Stelle b ist immer noch eine Verlängerung nach $ll \|_{l}$, jedoch eine geringere, vorhanden; die optische Elasticität ist also $\| ll \|_{l}$ am kleinsten, senkrecht dazu, $\| qq \|_{l}$, am grössten, aber die Differenz beider ist kleiner. Ungefähr in der Mitte des Glasstreifens bei c und auf allen Punkten der durch c gehenden Linie CcC', wird jene Differenz Null sein, es ist dies diejenige Linie, welche im ungebogenen Zustand des Glasstreifens die gleiche Länge hat, also weder eine Pressung noch eine Spannung erfahren hat. Auf der concaven Seite dagegen ist der Glasstreifen durch die Biegung in seiner Längsrichtung zusammengepresst,



und zwar in der Linie DD' weniger, als in JJ', denn letztere Linie ist von allen die kürzeste geworden. In d sowohl als in i ist durch die Pressung

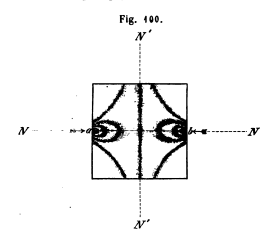
die Elasticität || l'l'| am grössten, senkrecht dazu || q'q'| am kleinsten, aber in i ist die Differenz beider im Maximum. Der Glasstreifen muss also in seiner ganzen Dicke doppeltbrechend sein, bis auf eine Zone, ungefähr in der Mitte; die Doppelbrechung ist am stärksten in der äussersten und der innersten Zone, aber in der einen entgegengesetzt der der andern, und sie nimmt von da an Stärke ab nach Innen bis zu jener neutralen Zone, wo sie gleich Null wird. Bringen wir die so gebogenen Glasstreifen nu derart zwischen zwei gekreuzte Nicols (in das Polarisationsinstrument mit parallelem Licht), dass die Lichtstrahlen parallel der Längsrichtung des Drahtstückes Fig. 98, also durch eine etwa 4 Decim. dicke Glasschicht hindurchgehen, so werden alle Strahlen, mit Ausnahme der in die neutrale Zone fallenden, in je zwei polarisirte zerlegt, allel ll und qq schwingen und sich mit verschiedener Geschwindigkeit fortpflanzen. Eine so geringe Biegung, wie sie Fig. 98 darstellt, gentigt bei den angegebenen Dimensionen bereits dafür, dass die beiden durch Doppelbrechung entstehenden Strahlen in der innern oder aussern Grenzschicht beim Austritt eine Phasendifferenz von mehreren Wellenlängen haben in den der Mitte näheren Zonen natürlich weniger. In einem bestimmte Abstand von der neutralen Zone wird dieselbe genau $= \lambda$ sein, dort wird also bei gekreuzten Nicols vollständige Vernichtung des Lichtes stattfinden, wie in der einfachbrechenden Zone selbst, ebenso in derjenigen, wo die entstehende Phasendifferenz = 2\lambda ist u. s. f. Stellt man die Längsrichtung der Glasstreifen einem der Nicols parallel, so werden natürlich alle Stellen derselben dunkel erscheinen. In jeder andern Stellung dagegen müssen, wenn das angewandte Licht homogenes war, zwischen den Zonen mit 0, λ, 2λ, u. s. f. Phasendifferenz, helle Zonen auftreten, deren Helligkeit am grössten in der Mitte zwischen zwei dunklen sein muss, da dort die Phasendifferenz resp. \$\frac{1}{4}\lambda, \frac{3}{5}\lambda \text{u. s. f. ist.} Den grössten Unterschied der Intensität zwischen hellen und dunklen Zonen erhält man selbstverständlich, wenn die Längsrichtung der Glasstreifen 450 mit den Schwingungsrichtungen der Nick bildet.

Hieraus ergiebt sich ganz von selbst die Erscheinung im weissen Licht: In der Mitte des Glasstreifens erscheint die neutrale Zone in der ganzel Länge schwarz, zu beiden Seiten, ihr und den Aussenflächen der Glasstreifen parallel, Farbenstreifen, von der Mitte aus nach beiden Seiten genau in derselben Reihenfolge der Farben, wie sie (im convergenten Licht) in den Farbenringen der einaxigen Krystalle, senkrecht zur Axe geschnitten, auftreten

Presst man ein quadratisches Stück Glas von zwei gegenüberliegender Stellen des Randes aus, und bringt es so in paralleles polarisirtes Licht bei gekreuzten Nicols, dass die Gerade zwischen jenen beiden Punkten 450 mit den Nicols einschliesst, so entsteht eine Aufhellung, bei stärkerem Druckt eine Farbe, in der Nähe der beiden gepressten Stellen. Diese Aufhellung wird aber nach allen Seiten von da aus schwächer, d. h. das Glas ist unmittelbar bei denselben am stärksten zusammengepresst, und der Druckt

nimmt ab mit der Entfernung von ihnen, der mittlere Theil ist gar nicht davon betroffen worden, bleibt also dunkel. Wird jedoch ein stärkerer Druck in der Richtung der Pfeile Fig. 100 ausgeübt, so werden die benachbarten Glastheilchen in derselben Richtung eine um so viel grössere optische Elasticität haben, als senkrecht dazu, dass die beiden durch Doppelbrechung entstehenden Strahlen um mehrere Wellenlängen gegen einander verschoben

sind, also eine Farbe zweiter oder dritter Ordnung daselbst erscheint; von a und b aus nimmt aber die Pressung, folglich auch die Stärke der Doppelbrechung nach allen Seiten ab, also erscheinen in grösseren Abständen andere Interferenzfarben, welche zusammen ein Bild isochromatischer Curven liefert, Fig. 100, welches mit dem bekannten Lemniscatensystem zweiaxiger Krystalle grosse Aehnlichkeit besitzt.



Umwindet man eine kreis-

formige Platte von Glas auf ihrer cylindrischen Seitenfläche mit einer sehr festen Schnur und zieht diese stark an, so wird jene von allen Punkten des Umfanges aus nach dem Centrum hin zusammengepresst, am stärksten am Rand, immer weniger nach der Mitte zu. Im parallelen Licht zeigen alle Stellen gleichen Druckes, d. h. alle auf einem mit dem Umfang der Platte concentrischen Kreise liegenden Punkte, gleiche Farben; es erscheinen also die kreisförmigen isochromatischen Curven mit dem schwarzen Kreuz, genau wie bei den einaxigen Krystallen im convergenten Licht.

Durch Erwärmen findet eine Ausdehnung der Körper statt und somit eine Aenderung ihrer Dichte, welche eine solche der optischen Elasticität nach sich zieht. Erwärmt man nun einen isotropen Körper, z. B. ein Stück Glas, ungleichmässig, so treten in demselben durch die ungleichmässige Ausdehnung Spannungen und Pressungen ein, und es zeigen sich dem entsprechende Erscheinungen der Doppelbrechung. Diese lassen sich in dergleichen Körpern auch dauernd machen, indem dieselben stark erhitzt und dann schnell abgekühlt werden (gekühlte Gläser, welche im polarisirten Licht je nach ihrer Gestalt die mannigfaltigsten Interferenzbilder liefern).

Eine für die Kenntniss der optischen Erscheinungen der Krystalle äusserst wichtige Entstehungsart der Doppelbrechung ist die folgende: Es giebt viele, sogenannte colloidale Substanzen, wie Collodium, Gelatine u. a., welche die Eigenschaft haben, beim Uebergang aus dem gelösten in den festen Zustand, bei der Entfernung des Lösungsmittels, eine erhebliche Contraction zu zeigen, und hierdurch Flächen, an welchen sie sich anlegen, in

tangentielle Spannung zu versetzen. Es scheint aber, wie Reusch (Monatsber. d. Berliner Akad. Juli 4867) zuerst nachgewiesen hat, dieselbe Fähigkeit auch manchen krystallisirten Körpern zuzukommen. Ein solcher ist der Alaun, dessen Krystalle zu der Klasse der isotropen gehören, jedoch sehr oft die Erscheinungen schwacher Doppelbrechung zeigen. Dieselben treten nun genau so auf, dass man annehmen muss, es sei die Substam eines solchen Krystalls gespannt innerhalb gewisser Ebenen, parallel denen die schichtenweise Anlagerung beim Aufbau desselben stattfand. Eine Platte, aus einem derartigen Alaunkrystall geschnitten, wird also zwischen gekreuzten Nicols nicht dunkel, sondern theilweise aufgehellt erscheinen. Vergl. §. 47.

Aus diesen Beispielen ersehen wir bereits, dass wir es niemals hierbei mit homogenen (s. S. 12) Körpern zu thun haben, sondern nur mit solchen, deren Elasticitätsverhältnisse innerhalb derselben Richtung einer Aenderung unterworfen sind, welche wir uns also gleichsam aus verschiedenen homogenen Körpern zusammengesetzt denken müssen. nungen der Doppelbrechung, welche durch Druck oder Spannung in isotropen Körpern hervorgebracht sind, unterscheiden sich folglich, wie schon aus dem Gesagten hervorgeht, dadurch ganz wesentlich von denjenigen der eigentlichen Doppelbrechung der homogenen anisotropen Krystalle, dass jeme stets an bestimmte Stellen des Körpers, diese an bestimmte Richtungen im Krystall, aber an keine Stelle desselben, gebunden sind. daher parallele Lichtstrahlen durch eine doppeltbrechende planparallek Krystallplatte fallen, so ertheilt jede Stelle der Platte dem Licht dieselbe Aenderung; eine verhält sich genau wie die andere, wenn das Licht in derselben Richtung hindurchgeht; wir können also wohl eine Farbe, oder Helligkeit, oder Dunkelheit, je nach der Dicke, der Natur und der Richtung der Platte, aber niemals eine Interferenzfigur erblicken, wenn wir keine convergenten Lichtstrahlen anwenden. Solche beobachten wir aber im parallelen Licht, wenn wir es mit einem nur durch Druck oder Zug doppeltbrechenden Körper zu thun haben; hier verhalten sich die verschiedenen Theile der Platte, auch in gleicher Richtung und bei gleicher Dicke, verschieden gegen das Licht, und nur die unter gleichem Drucke stehenden gleich. Die an einer bestimmten Stelle entstehende Interferenzerscheinung haftet an dieser Stelle, so dass sie sich verschiebt, wenn die Platte parallel sich selbst verschoben wird, was bei den Interferenzerscheinungen der Krystalle keine Aenderung hervorruft. Eine einaxige Krystallplatte, senkrecht zur Axe, zeigt das schwarze Kreuz und die kreisförmigen Farbenringe im convergenten Licht, und dieses Interferenzbild steht unverändert still, wenn man die Platte parallel sich selbst verschiebt (es wird alsdam nur von andern Theilen der Platte, die sich aber ebenso verhalten, hervorgebracht); eine kreisförmige isotrope Platte, durch eine straff um sie herumgewundene Schnur zusammengepresst, zeigt genau dasselbe Interferenzbild, aber im parallelen Licht, und mit der Verschiebung der Platte

verschiebt sich auch das Bild. In diesen Eigenschaften liegen die Mittel, die durch mechanische Aenderungen hervorgebrachte Doppelbrechung von der eigentlichen Doppelbrechung homogener Krystalle zu unterscheiden, deren Wesen darin liegt, dass sie in allen parallelen Geraden physikalisch gleich beschaffen sind.

Da eine innere Spannung oder Pressung, entstanden bei dem Akt der Krystallisation, bei isotropen Krystallen vorkommt und eine Art der Doppelbrechung verursacht, so liegt es auf der Hand, dass das Gleiche auch vorkommen kann, aus gleicher Ursache, bei Krystallen, weiche in homogenem Zustande an und für sich schon doppeltbrechend sind, und dass die Inhomogeneität hier Abweichungen von den ihnen eigentlich zukommenden optischen Eigenschaften bedingen muss. Ein einaxiger Krystall, durch das senkrecht zur Axe stehende Flächenpaar betrachtet, erscheint bekanntlich, wenn er homogen ist, im parallelen Licht bei jeder Drehung dunkel; ist er aber durch innere Spannungen heterogen, so wird er beim Drehen hell und dunkel, aber mit verschiedener Intensität der Aufhellung an verschiedenen Stellen; gewöhnlich ist ein Theil ganz unverändert und bleibt dunkel. Wenn die Dilatation oder die Compression in einem solchen Krystall in einer Richtung stattfindet, welche der Axe parallel ist, so wird dadurch nur die Stärke der Doppelbrechung geändert, aber natürlich an verschiedenen Stellen nicht um gleich viel. Betrachtet man eine solche Platte im convergenten Licht, so unterscheidet sich ihre Interferenzfigur in Nichts von der einer homogenen Platte; verschiebt man sie aber parallel sich selbst, so ändert sich der Durchmesser der Farbenringe, was bei einem einaxigen Krystall, welcher an allen Stellen dieselbe Stärke der Doppelbrechung besitzt, nicht der Fall sein kann. Ist aber die Richtung der Spannung oder der Pressung nicht der optischen Axe parallel, so ist an Stellen, wo solche vorhanden ist, nicht die optische Elasticität aller Richtungen, welche senkrecht zur Axe stehen, genau gleich, sondern unter diesen hat eine die grösste, die dazu senkrechte die kleinste. An einer solchen Stelle kann also der Krystall nicht die Interferenzerscheinungen eines einaxigen Krystalls zeigen, da diese ja auf der absoluten Gleichheit aller Richtungen ringsum die Axe, welche gleichen Winkel mit derselben einschliessen, beruhen, - sondern er muss diejenigen eines zweiaxigen Krystalls, also das Lemniscatensystem, zeigen, wobei der Axenwinkel um so grösser ist, je grösser die Differenz der optischen Elasticität unter den senkrecht zur optischen Axe jetzt ersten Mittellinie) stehenden Richtungen ist. Da an verschiedenen Stellen diese ebenfalls verschieden ist, weil es ihre Ursache, die Spannung oder der Druck, ist, so zeigen verschiedene Stellen verschiedene Grösse des optischen Axenwinkels, ja wenn die Elasticitätsänderungen nach mehreren Richtungen stattfinden, verschiedene Lage der optischen Axenebene, endlich können andere Stellen der Platte auch das unveränderte einaxige Interferenzbild zeigen.

Bei einem zweiaxigen Krystall hängt bekanntlich der optische Axenwinkel von dem Verhältniss ab, in welchem die optische Elasticität in den drei Hauptschwingungsrichtungen steht. Wird nun durch eine Spannung, hervorgebracht durch den Akt der Krystallisation, dieses Verhältniss geänder, so muss dies auch den optischen Axenwinkel beeinflussen. Wenn z. B. der Krystall positiv ist und eine Spannung in der Richtung der grössten Elasticität letztere verringert, so nähert sich diese der mittleren, d. h. der Axenwinkel wird an dieser Stelle kleiner.*

Da man, wie aus dem Vorhergehenden ersichtlich, beliebig einen einfach brechenden Krystall in einen doppeltbrechenden, einen einaxigen in einen zweiaxigen, einen der letzteren Art in einen solchen mit anderer Lage der optischen Axen durch mechanische Kräfte verwandeln kann, niemak aber auf diese Art einen homogenen Krystall behält, so folgt daraus, das sich alle bisher und noch weiterhin erörterte Gesetze der physikalischen Eigenschaften, vor Allem aber die Gesetze des Zusammenhanges zwischen der Krystallform und jenen, sich nur auf homogene Krystalle beziehen können, dass jene mechanisch geänderten Krystalle stets Abweichungen vor den Gesetzen der physikalischen Krystallographie zeigen müssen.

§. 24. Die Farben der Krystalle. Die Färbung eines Krystals kann entweder eine allochromatische, seiner Substanz an und für sich nicht zukommende, sondern von der Beimischung eines fremden Stoffes herrührende, — oder eine idiochromatische, d. h. eine solche sein, welche ein nothwendiges Attribut seiner stofflichen Natur ist. Nur die letztere ist es, mit welcher wir uns zunächst hier zu beschäftigen haben. Unter den gefärbten Körpern giebt es nun eine kleine Anzahl, welche dem an ihrer ebenen Oberfläche reflectirten Licht eine bestimmte Färbung verleihen, d. h. wenn weisses Licht auffällt, nicht alle Farben desselben reflectiren. Diese Erscheinung nennt man Oberflächenfarbe; es zeigen sie unter anderen die Metalle.

Die grosse Mehrzahl der festen Körper dagegen, gleichviel, ob gefärk oder ungefärbt, ändert das von ihnen reflectirte Licht nicht, so dass, went weisses Licht auf eine ebene Oberfläche derselben fällt, es auch als weisses zurückgeworfen wird. Anders verhalten sich aber sämmtliche Substanzen gegenüber dem in sie eindringenden Licht. Dieses erleidet erstens auf seinem Wege im Körper eine Schwächung seiner Intensität (Absorption); ist diese sehr gering, so nennen wir den Körper durchsichtig, ist sie so stark, dass schon nach Zurücklegung einer kurzen Strecke die Lichtbewegung

^{*)} In derartigen sehr schwachen Spannungen kann wohl die Ursache liegen, dass die Messungen verschiedener Beobachter, oder desselben, aber mit verschiedenen Krystallen operirenden, was die Grösse des optischen Axenwinkels betrifft, bei manchen Substanzen auffallend viel von einander abweichen, auch in solchen Fällen, wo an der stofflichen Identität der untersuchten Krystalle kein Zweifel sein kann. Diese Abweichungen sind sogar zuweilen, z. B. beim Feldspath, so gross, dass die Axen in verschiedenen Krystallen, ja in verschiedenen Platten eines und desselben Krystalls in normal zu einander liegenden Ebenen sich befinden.

vernichtet ist, so nennen wir ihn undurchsichtig*; zweitens trifft diese Absorption die verschiedenfarbigen Lichtstrahlen in verschiedenem Grade, so dass das aus dem Körper austretende Licht nicht nur nicht mehr die frühere Helligkeit, sondern auch nicht mehr die frühere Farbe hat. Ist die Verschiedenheit der Stärke der Absorption in Bezug auf die verschiedenen Wellenlängen des Lichtes nur sehr gering, so werden dieselben sich zu einem Farbeneindruck zusammensetzen, der von dem des eintretenden Lichtes so wenig verschieden ist, dass wir beide nicht zu unterscheiden vermögen; alsdann nennen wir den Körper farblos. Einen absolut farblosen Stoff giebt es aber ebenso wenig, wie einen absolut durchsichtigen, und selbst bei den uns völlig farblos erscheinenden werden die verschiedenen Farben des Weiss nicht genau in gleichem Grade absorbirt, so dass die stärker absorbirten an Intensität merklich gegen die andern zurücktreten, sobald wir nur das weisse Licht auf einer sehr langen Strecke durch den Körper hindurchgehen lassen, und dass sie dann nicht mehr den Eindruck des Weiss, sondern den einer Farbe liefern. Sehr viele Substanzen absorbiren aber die verschiedenen Lichtarten so verschieden, dass das weisse Licht schon in dunnen Schichten derselben lebhaft gefürbt wird, dies sind diejenigen, die man besonders far bige Substanzen nennt. Manche absorbiren nur Licht einer oder mehrerer bestimmten Wellenlängen, dieses aber bei einiger Dicke der Schicht vollständig, so dass das durch sie hindurchgegangene Licht, durch ein stark dispergirendes Prisma zerlegt, ein Spectrum liefert, welches durch dunkle Streisen unterbrochen ist (Absorptionsspectrum). Andere absorbiren die Mehrzahl der Farben weit stärker, als eine oder mehrere, so dass diese allein im Spectrum als helle Streifen oder Banden erscheinen. Es giebt aber keinen Körper, der nur das Licht einer bestimmten Wellenlänge hindurchliesse und alle übrigen gleich stark absorbire, der also zur Erzeugung wirklich einfarbigen Lichtes dienen könnte. Manche rothen Gläser absorbiren zwar alle Farben ausser Roth so gut wie vollständig, aber dass das hindurchgelassene Licht noch aus Strahlen von, wenn auch nicht sehr viel, verschiedener Wellenlänge besteht, geht aus der spectralen Zerlegung hervor, welche stets eine breite rothe Bande liefert. Absolut homogenes Licht erhält man nicht durch Absorption, sondern nur durch Emission von glühenden Körpern, d. h. den früher bereits deshalb erwähnten glühenden Metalldämpfen.

Die Farbe, welche ein Stoff durch Absorption den hindurchgehenden weissen Lichtstrahlen verleiht, wird seine Körperfarbe genannt. Es liegt nun auf der Hand, dass diese nur dann nach allen Richtungen im Körper die gleiche sein kann, wenn auch die Fortpflanzung der Schwingungen aller beliebigen Richtungen in gleicher Weise, also gleich schnell, vor sich geht;

^{*)} Hieraus geht hervor, dass beide Worte nur relative Begriffe bezeichnen, und dass es weder einen absolut durchsichtigen, noch einen absolut undurchsichtigen Körper giebt.

dies ist aber unter den Krystallen nur der Fall bei der ersten Klasse, den optisch isotropen. Bei denen der zweiten und dritten Abtheilung, den einund zweiaxigen, sind die optischen Elasticitätsverhältnisse nach verschiedenen Richtungen verschieden, also auch die Art der Absorption, ebenso wie ihre Stärke; bei diesen sind Lichtstrahlen, welche eine gleich dicke Schicht, aber in verschiedener Richtung, durchlaufen haben, verschieden hell und verschieden gefärbt. Die letztere Eigenschaft, nach verschiedenen Richtungen verschiedene Farbe zu zeigen, welche also nur den doppeltbrechenden Krystallen zukommen kann, nennt man Pleochrotsmus. In Bezug auf ihre Körperfarbe sind also die drei Klassen von Krystallen getrennt zu behandeln.

- 4) Farben der isotropen Krystalle: Die Körperfarbe eines solchen ist nach allen Richtungen dieselbe, wenn das Licht eine gleich dicke Schicht durchlaufen hat.
- 2) Farben der optisch einaxigen Krystalle: Das im Krystall sich fortpflanzende Licht ist im Allgemeinen polarisirtes mit bestimmter Schwingungsrichtung. Alle Strahlen mit gleicher Schwingungsrichtung erleiden gleiche Absorption, alle mit verschiedener ungleiche und zwar um so mehr abweichende, je mehr die Lichtgeschwindigkeit der entsprechenden Schwingungen von einander abweicht. Gehen Lichtstrahlen in der Richtung der optischen Axe durch den Krystall, so erleiden sie eine bestimmte Absorption, je nach der Natur des Krystalls; nennen wir die bei einer bestimmten Dicke entstehende Farbe A. Die Schwingungsrichtung dieser Strahlen ist, wenn auch in allen möglichen Azimuthen, doch stets senkrecht zur Axe, und diese Richtungen sind alle gleichwerthig, entsprechen alse derselben Absorption. Ein Lichtstrahl, welcher durch eine gleich dicke Schicht desselben Krystalls, aber senkrecht zur Axe, hindurchgeht, wird in zwei zerlegt, von denen einer senkrecht, der andere parallel zur optischen Axe schwingt. Der erstere, welche Richtung er auch sonst habe, zeigt die Absorptionsfarbe A, der zweite eine andere, welche wir B nennen wollen und welche offenbar von allen Absorptionsfarben desselben Krystalls diejenige ist, welche am meisten von A abweicht, da die Elasticität parallel den Schwingungsrichtungen beider von einander am meisten verschieden ist. Betrachten wir den Krystall so, dass das Licht durch denselben in der Richtung, senkrecht zur Axe, fällt, so gelangen beide polarisirte Strahlen, der mit der Farbe A und der mit der Farbe B, gleichzeitig in unser Auge, und wir vermögen sie nicht von einander zu trennen, sondern erhalten einen Gesammteindruck einer Farbe, welche wir mit A + B bezeichnen wollen. Die beiden Farben A und A + B, d. h. die Körperfarbe des Krystalk parallel und senkrecht zur Axe, sind nun offenbar um so mehr verschieden, je mehr A und B selbst von einander abweichen. In den zwischenliegenden Richtungen ist nun die Körperfarbe des Krystalls auch eine zwischenliegende, um so näher an A, je näher die Richtung, in welcher das Licht hindurch-

fällt, derjenigen der Axe ist, und umgekehrt.*). Ist die Farbe A wenig von B verschieden, so ist sie noch weniger abweichend von der Mischfarbe A + B, und in solchen Fällen scheint, ohne weitere Hülfsmittel betrachtet, der Krystall nach allen Richtungen die gleiche Körperfarbe zu besitzen.

Ganz besonders ist dies der Fall bei den sogenannten farblosen Substanzen, weil bei diesen der ganze Betrag der Absorption schon unmerklich ist, ihre Verschiedenheit nach verschiedenen Richtungen sich also jeder Beobachtung entzicht. Starken Pleochroismus, d. h. grosse Verschiedenheit der Körperfarbe mit der Richtung, können daher nur stark absorbirende, d. i. lebhaft gefärbte Krystalle zeigen; auch unter diesen giebt es viele, welche nur geringen Grad des Pleochroismus besitzen, bei denen also die Körperfarben parallel und senkrecht zur Axe sehr ähnliche sind.

Um in den letzterwähnten Fällen das Vorhandensein des Pleochroïsmus, durch welches zugleich das der Doppelbrechung constatirt ist, zu erkennen, muss man sich eines kleinen Apparates bedienen, welcher von Haidinger eonstruirt worden ist und Dichroskop oder dichroskopische Lupe genannt wird. Dasselbe besteht aus einem Rhomboëder von Kalkspath, dessen Durchschnitt abcd in Fig. 404 ebenso dargestellt ist, wie in Fig. 32 S. 40, so dass ab und cd die kurzen Diagonalen zweier gegenüberliegenden Rhombenflächen sind. Dieses ist in einer Fassung (einem Messingrohr) befestigt, und vor und hinter demselben je ein Glaskeil, g und g', den Kalkspath berührend, so angebracht, dass die Ein- und Austrittsfläche der Licht-

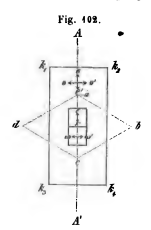
strahlen senkrecht zu den Rhomboëderkanten ac und bd stehen,
an denselben also keine Brechung
derjenigen Strahlen, welche diesen
Kanten parallel durch das Instrument gehen, stattfindet. Die Fassung hat vorn eine weite runde



Oeffnung zum Hineinsehen, wenn das Auge sich in A befindet, hinten dagegen nur eine 2—3 Millim. lange und breite quadratische Oeffnung o, durch welche das Licht einfällt, wenn dieselbe gegen den hellen Himmel oder eine andere Lichtquelle gerichtet wird. Dicht vor dem Glaskeil g befindet sich eine planconvexe Linse, vermittelst deren das in A befindliche Auge ein vergrössertes virtuelles Bild der hellen Oeffnung o in der Entfernung der deutlichen Sehweite sehen würde, wenn der Kalkspath nicht vorhanden wäre. Durch dessen Doppelbrechung erscheinen jedoch zwei solcher Bilder, und da das ausserordentliche im Hauptschnitt abgelenkt wird, das eine genau über dem andern. Der Kalkspath wird nun so lang gewählt, dass die beiden Bilder sich nicht theilweise decken, sondern der obere Rand des unteren den unteren des oberen Bildes berührt.

^{*)} Es ist daher nicht correct, diese Erscheinung mit dem Namen »Dichroïsmus«, wie vielfach geschieht, zu belegen.

llält man nun einen einaxigen Krystall so vor die kleine Oeffnung, das die parallel der Längsaxe der Lupe hindurchgehenden Strahlen ibn vorber in einer Richtung durchsetzen, welche senkrecht zur optischen Axe desselben ist, und dass diese letztere parallel dem Hauptschnitt des Kalkspaths ist, so treten die beiden im Krystall entstehenden Strahlen so in den Kalkspath ein, dass die Schwingungsrichtung des ordinaren parallel ist der des ordinären im Kalkspath, und ebenso die des extraordinären mit der des gleichen in letzterem zusammenfällt. Es erleidet also keiner von beiden eine neue Zerlegung im Kalkspath, und somit wird von den beiden Bildern der hellen Oeffnung in der dichroskopischen Lupe das eine nur von den Strahlen gebildet, welche parallel der Axe des davor gehaltenen Krystalls schwingend aus diesem austraten, das zweite nur von denen, deren Schwingungsrichtung in demselben Krystall senkrecht zur Axe war. Die Farbe des letzteren muss also die früher mit A, die des ersteren die mit B bezeichnete sein. Man ersieht dies leicht aus Fig. 102, in welcher $k_1 k_2 k_3 k_4$ den Umriss des zu untersuchenden Krystalls, AA' die Richtung seiner optischen Axe, folglich oo' die Schwingungsrichtung des ordinären, ee' die des extraordinären



aus demselben austretenden Strahles darstellen; abcd ist der Querschnitt des Kalkspathrhomboëders, dessen Hauptschnitt dem des Krystals parallel ist; $\omega\omega'$ ist die Schwingungsrichtung des Lichtes in dem einen, se' die in dem zweiten Bilde der quadratischen, vom Krystall verdeckten Oeffnung. Dreht man nun den letzteren um die Axe des Dichroskops als Drehungsaxe, so bildet dann oo' und ee' mit $\omega\omega'$ und se' einen Winkel, und jeder der beiden Strahlen wird im Kalkspath doppelt gebrochen und trägt somit zu jedem der beiden Bilder bei; wenn jener Winkel 450 beträgt, so ist die Componente jedes Strahles zu jedem der beiden Bilder die Hälfte von dessen Helligkeit, also sind diese genau von

gleicher Färbung, und zwar von derjenigen A+B, welche der Krystall in der betreffenden Richtung auch dem nicht mit der Lupe bewaffneten Auge zeigt. Bei 90° Drehung zeigen beide Bilder des Dichroskops wieder die grösste Differenz der Färbung, aber die Farben beider sind vertauscht, u. s. f.

Jedesmal also, wenn die optische Axe des auf Pleochrossmus zu untersuchenden Krystalls einer der Schwingungsrichtungen der beiden im Kalkspath sich fortpflanzenden Strahlen parallel ist, zeigt das eine Bild die Farbe A, das andere die Farbe B. Da nun diese sich mehr von einander unterscheiden, als die ohne Dichroskop parallel und normal zur Axe im Krystall sichtbaren Farben A und A + B, da man ausserdem in diesem Instrument beide Färbungen gleichzeitig und unmittelbar nebeneinander

sieht, wobei sehr geringe Verschiedenheiten ihrer Nuancen noch erkennbar sind, — so leuchtet ein, dass man mittelst dieses einfachen Apparates den Dichroismus eines Krystalls noch constatiren kann, selbst wenn er ziemlich schwach ist, während schon eine sehr bedeutende Verschiedenheit der Absorption, wie sie nur eine beschränkte Zahl von Substanzen zeigt, dazu gehört, um sie ohne Dichroskop zu erkennen.

Es ist leicht einzusehen, dass, wenn man den Krystall so vor die Oeffnung des beschriebenen Instrumentes hält, dass die Lichtstrahlen ihn schräg zu seiner optischen Axe durchsetzen, die Farbe des einen Bildes A, die andere eine zwischen A und B liegende Tinte sein wird; endlich, wenn das Licht den Krystall parallel der Axe durchläuft, bei jeder Drehung desselben in seiner Ebene, beide Bilder die gleiche Farbe A zeigen müssen.

3) Farben der optisch zweiaxigen Krystalle: In dieser Klasse muss die Absorption des Lichtes in den drei sogenannten Elasticitätsaxen eine verschiedene sein, also ebenso die Farben, welche das der einen oder der andern derselben parallel schwingende Licht zeigt. Nennen wir A die Farbe der Strahlen, welche im Krystall die Schwingungsrichtung der Axe der grössten Elasticität a haben, B die derjenigen, welche parallel der mittleren b, C die derjenigen, welche parallel der kleinsten Elasticitätsaxe c schwingen, so werden wir im Dichroskop durch eine Platte, senkrecht zur Axe der mittleren Elasticität, wenn a und c parallel den Schwingungsrichtungen des Kalkspaths sind, in dem einen Bild die Farbe A, im andern C sehen. Wenden wir aber eine normal zu c geschnittene Platte an, so zeigt das eine Bild, bei der analogen Stellung des Krystalls gegen das Instrument, A, das andere B. Endlich zeigt eine senkrecht zu a geschliffene Platte die Färbungen B und C getrennt, wenn sie so vor die Oeffnung der dichroskopischen Lupe gehalten wird, dass b oder c dem Hauptschnitt des in derselben befindlichen Kalkspaths parallel ist. Es gentigt also bei Anwendung des Dichroskops schon die Beobachtung des Krystalls in zwei jener Richtungen, um die drei sogenannten »Axenfarben« zu bestimmen, d. h. die Farben, welche durch die Absorption der nach den drei Elasticitätsaxen schwingenden weissen Lichtstrahlen entstehen.

Ohne Dichroskop dagegen vermogen wir keine dieser drei Farben getrennt zu sehen, denn wenn wir z. B. durch eine zu a normale Platte des Krystalls hindurchblicken, so erhalten wir zugleich die $\parallel b$ schwingenden Strahlen mit der Farbe B und die $\parallel c$ schwingenden mit der Farbe C ins Auge, also werden wir eine aus beiden gemischte Färbung, B+C, sehen; ganz ebenso zeigt uns eine normal zu b geschnittene Platte eine Mischfarbe A+C, und eine Platte, deren Flächen senkrecht auf der Axe der kleinsten Elasticität stehen, A+B. Es ist nun klar, dass die aus zwei Axenfarben gemischten Farbeneindrücke, nämlich A+B, A+C und B+C, weniger von einander verschieden sein werden, als die Axenfarben selbst. Aus denselben Gründen, welche oben bei den einaxigen Krystallen angeführt wurden, kann man daher mit dem Dichroskop weit geringere Grade des

Pleochrotsmus noch erkennen, als ohne dieses Instrument. Mit demselben kann man zugleich, wenn starker Pleochrotsmus vorhanden ist, sehr leicht einen einaxigen Krystall von einem zweiaxigen unterscheiden, indem bei einem der letzteren Art keine Richtung existirt, in welcher die durchgehenden Strahlen bei jeder Drehung des Krystalls zwei genau gleichgefärbte Bilder liefern, wie dies mit den der optischen Axe der ersteren parallelen Strahlen der Fall ist.

Ebenfalls auf der verschiedenen Absorption des Lichtes, dessen Schwingungen verschieden im Krystall gerichtet sind, beruht eine Methode zu Unterscheidung einaxiger von zweiaxigen Krystallen, welche man nach ihren Entdecker die »Dove'sche Probe« genannt hat. Dieselbe ist besonders vortheilhaft zu verwenden bei gewissen Varietäten des Glimmers, deren mitlere und kleinste Elasticität ihrem Werthe nach so wenig von einander abweichen, deren Axenwinkel in Folge dessen so klein ist, dass die Lemniscaten nur schwer von Kreisen, die Krystalle im convergenten Licht also kaum von einaxigen unterschieden werden können. Bringt man eine senkrecht zur ersten Mittellinie stehende, beim Glimmer durch die Spaltbarkeit zu erhaltende Platte eines solchen Krystalls an die Stelle des Analysators im Polarisationsinstrument (mit parallelem Licht), und auf den Krystallträge ein gekühltes Glas (s. S. 117), wobei jene Platte so auf das Instrument # legen ist, dass die parallelen Lichtstrahlen dieselbe in der Richtung der Mittellinie durchlaufen, - so würde das Interferenzbild des gekühlten Glass nicht sichtbar sein, wenn die Platte einaxig wäre, und demnach die Schwingungen aller Azimuthe gleichartig absorbirt würden, ebenso wenig als ob eine isotrope Platte statt des Analysators verwendet worden wäre. Ist aber der Glimmer zweiaxig, wenn auch der Axenwinkel noch so klein, so wird jeder Strahl durch denselben in zwei, deren Schwingungen parallel der mittleren und der kleinsten Elasticitätsaxe stattfinden, zerlegt. Von diesen lieferte der eine, wenn er allein hindurchginge, ein Interferenzbild des gekühlten Glases, der andere, weil seine Schwingungen normal zu denen des ersteren stehen, das supplementäre Interferenzbild zu dem ersten (vgl. Diese beiden Bilder müssten sich, wenn die beiden Schwingungen im Krystall genau die gleiche Absorption erleiden würden, vollständig aufheben; das Letztere ist aber nicht der Fall, wenn der Krystall zweiaxig ist, und wegen der verschieden starken und verschiedenfarbigen Absorption der parallel der mittleren und kleinsten Elasticitätsaxe stattfindenden Vibrationen, erscheint, wenn auch nur lichtschwach, das eine der beiden Bilder. Hierdurch ist aber die zweiaxige Natur des betreffenden Glimmers unzweiselhaft dargethan.

Was die Körperfarben der zweiaxigen Krystalle in anderen Directionen, als den drei Elasticitätsaxen betrifft, so ändern sich diese mit der Richtung ganz analog der Lichtgeschwindigkeit. Wenn die Richtung innerhalb eines der drei Hauptschnitte liegt, so ist die Farbe eine Nuance, die zwischen zwei Axenfarben liegt, nämlich denjenigen, deren Schwingungen parallel

jenem Hauptschnitt stattfinden. In einer Richtung, welche in keinen der drei Hauptschnitte fällt, zeigt der Krystall eine Absorption, welche zwischen derjenigen der drei Axenfarben, welche die grösste Verschiedenheit darstellen, liegt; es existiren also im Krystall alle möglichen Farbentinten zwischen denjenigen der drei am meisten von einander verschiedenen, daher der nicht selten gebrauchte Name »Trichroïsmus« für die Farbenerscheinungen der zweiaxigen Krystalle ebenso wenig correct ist, wie der Name »Dichroïsmus« für diejenigen der einaxigen.

§. 25. Die Eintheilung der Krystalle nach ihren optischen Eigenschaften. Fassen wir die Resultate unserer nunmehr gewonnenen Kenntniss von den optischen Eigenschaften der Krystalle kurz zusammen, so ergiebt sich, dass die sämmtlichen Krystalle nach jenen in drei, scharf von einander getrennte, Klassen zerfallen, deren characteristische Eigenschaften die folgenden sind:

I. Optisch isotrope Krystalle.

Gleiche optische Elasticität, folglich auch gleiche Fortpflanzungsgeschwindigkeit und gleiche Absorption des Lichtes nach allen Richtungen. Ein gewöhnlicher Lichtstrahl pflanzt sich in diesen Krystallen, wie in den amorphen Körpern, als gewöhnlicher (einfach gebrochen) fort, ein gradlinig polarisirter behält seine Polarisation ungeändert (ausser, wenn der Krystall die Eigenschaft besitzt, deren Ebene zu drehen) und wird niemals doppelt gebrochen. Daher verhält sich ein nicht circularpolarisirender, isotroper Krystall, dem polarisirten Lichte gegenüber, nach allen Richtungen wie ein amorpher Körper, und dies gilt für alle Farben.

II. Optisch einaxige Krystalle.

Die optische Elasticität ändert sich mit der Richtung, derart, dass dieselbe in einer bestimmten Richtung, der optischen Axe, am grössten oder am kleinsten ist. Im ersteren Falle nimmt sie mit der Neigung gegen jene stetig ab, und ist am kleinsten senkrecht zur Axe, und dies findet nach allen Seiten gleichartig statt. Im zweiten Falle wird die Elasticität, nach allen Seiten in derselben Weise, grösser mit wachsender Neigung und erreicht ihren grössten Werth in allen den Richtungen, welche senkrecht zur Axe stehen. Die einaxigen Krystalle verhalten sich, wie amorphe Körper, nur in einer Richtung, in derjenigen der optischen Axe; in jeder andern Richtung sind sie doppeltbrechend, und zwar um so stärker, je grösser deren Winkel mit der Axe ist. Ganz analog sind die Absorptionsverhältnisse in diesen Krystallen; ihre Farbe ist eine bestimmte in der Richtung der Axe, ändert sich stetig mit der Neigung gegen dieselbe, und ist am meisten davon verschieden senkrecht zur Axe, aber, wie die optische Elasticität und die Lichtgeschwindigkeit, gleich in allen Richtungen, welche gleichen Winkel mit der Axe einschliessen.

III. Optisch zweiaxige Krystaile.

Die optische Elasticität andert sich mit der Richtung im Krystall, aber nach verschiedenen Seiten ungleich. Für eine Farbe stehen die Richtungen der grössten, mittleren und kleinsten Elasticität auf einander normal; in der Ebene der ersten und dritten befinden sich zwei, gegen die Elasticitätsaxen gleichgeneigte Richtungen, optische Axen. in welchen die Krystalle einfach brechend sind. Die Farbe ist nach den drei Hauptschwingungsrichtungen verschieden, in den anderen Richtungen eine zwischen jenen drei Extremen inne liegende.

Denken wir uns alle Richtungen in einem Krystall als Radien von einem Punkte ausgehend, und die Länge eines jeden proportional der Grösse der Quadratwurzel aus der optischen Elasticität in derselben Richtung, so bilden die Endpunkte aller dieser Radien eine ringsum geschlossene krumme Oberfläche, die optische Elasticitätsfläche. Bei den isotropen Krystallen sind alle Radien gleich, also ist ihre Gestalt eine Kugel. einaxigen ist es eine Rotationsfläche, entstanden durch Rotation einer ringgeschlossenen Curve um deren grosse (positive Krystalle) oder kleine (negative Krystalle) Axe, in beiden Fällen ist die Richtung der Rotationsage zugleich die der optischen Axe, folglich alle senkrecht dazu stehenden Schnitte der Elasticitätsfläche Kreise sind, wie es der optischen Gleichwerthigkeit aller gleichgeneigten Richtungen, rings um die Axe, entspricht Bei den optisch zweiaxigen Krystallen ist die Elasticitätssläche eine durch die drei Hauptschnitte in gleiche Hälften theilbare geschlossene Fläche, deren drei, auf einander normal stehende Axen, a > b > c, sämmtlich ungleich sind, und welche nur nach zwei Richtungen (senkrecht zu den beiden optischen Axen) Querschnitte hat, deren Gestalt ein Kreis ist.

Für den speciellen Fall, dass zwei der Elasticitätsaxen einander gleich sind, ist die Durchschnittscurve der Fläche nach der Ebene jener beiden ein Kreis, die Fläche wird eine Rotationsfläche, d. h. es ist die Elasticitätsfläche eines einaxigen Krystalls. Ist endlich a=b=c, so wird sie eine Kugel, d. h. die Elasticitätsfläche eines isotropen Krystalls.

Je mehr also zwei der Grössen der Elasticitätsaxen eines zweiaxigen Krystalls sich einander nähern, desto ähnlicher werden seine optischen Eigenschaften denen eines einaxigen. Ein wirklicher Uebergang in einen einaxigen Krystall kann aber deshalb niemals stattfinden, weil das Grössenverhältniss der drei Elasticitätsaxen für die verschiedenen Farben des Lichtes ein verschiedenes ist, so dass, wenn auch zwei derselben sehr nahe, ja wenn sie auch absolut gleich sind, dasselbe doch nicht für die übrigen Farben, sondern nur für eine einzige Wellenlänge gilt, während die eigentlich einaxigen Krystalle es für das Licht jeder Wellenlänge sind. Gans analog nähern sich die optischen Eigenschaften eines einaxigen Krystalls denen eines isotropen, je weniger die grösste und die kleinste Elasticität

desselben von einander verschieden sind, je schwächer seine Doppelbrechung ist. Ein solcher kann sogar wirklich einfach brechend sein, aber nur für eine Farbe, er ist also deshalb noch kein isotroper Krystall, denn zu dessen Wesen gehört es, dass für alle Farben die Gestalt seiner Elasticitätsfläche die einer Kugel sei.

Wenn also auch zuweilen die Unterschiede dieser drei Klassen von Krystallen so gering sind, dass es schwer ist, zu erkennen, welcher von denselben ein bestimmter Krystall angehört, so kann er doch immer nur zu einer derselben gehören, da ein Uebergang zwischen denselben aus obigen Gründen nicht existirt, da sie vielmehr drei vollkommen von einander getrennte Abtheilungen bilden.

Selbstverständlich bezieht sich dies jedoch nur auf homogene Krystalle, d. h. solche, in denen alle parallelen Richtungen, und jede derselben an jeder Stelle, optisch absolut gleichwerthig sind, deren Elasticitätsfläche, um jeden Punkt des Krystalls beschrieben, gleiche Lage, gleiche Gestalt und gleiche Grösse besitzt. Alle Krystalle, welche dieser Bedingung nicht genügen, sind nicht als einfache, sondern als aus mehreren verschiedenen zusammengesetzte Medien zu betrachten.

Die thermischen Eigenschaften der Krystalle.

- §. 26. Wärmestrahlung, Wärmeleitung. Die Wärme kann in ihrer Beziehung zu den Krystallen in dreierlei Art zur Wirkung gelangen, nämlich entweder in der Form von Wärmestrahlen, oder als durch Leitung fortgepflanzte Wärme, oder als eine von der zweiten Art der Mittheilung der Wärme herrührende Temperaturerhöhung der Krystalle. Diese letztere ist aber stets von einer Aenderung der Dichte und damit der übrigen physikalischen Eigenschaften begleitet, und die Art und Weise, in welcher diese Aenderung bei den Krystallen stattfindet, ist von besonderer theoretischer und praktischer Wichtigkeit. Im Allgemeinen sei vorausbemerkt, dass in Bezug auf alle ihre thermischen Eigenschaften die Krystalle in genau dieselben drei Hauptabtheilungen zerfallen, wie in Bezug auf ihr optisches Verhalten, und dass die Verschiedenheiten dieser drei Klassen auch vollkommen ihren optischen Differenzen entsprechen. Wir werden daher im Folgenden die auf ihr Verhalten gegen das Licht gegründeten Namen: isotrope, einaxige und zweiaxige Krystalle, für diese drei Klassen derselben beibehalten.
- a) Wärmestrahlung. Die Strahlen der Wärme, welche wir nach ihren Eigenschaften ebenfalls als Wellenbewegungen ansehen müssen, verhalten sich gegen die Krystalle denen des Lichtes so absolut gleich, dass auf dieses Verhalten nur ganz kurz eingegangen zu werden braucht, um so mehr, als die Methoden, welche dazu dienen, die Veränderungen der Wärmestrahlen in jenen (ihre Polarisation, ihre Interferenz u. s. f.) zu studiren, nicht ent-

fernt so leicht zu handhaben und so genau sind, wie die optischen, so dass sie nicht, wie diese, zur Unterscheidung der Krystalle praktisch benutzt werden können.

1) Isotrope Krystalle. Die Strahlen der Wärme, sowohl die mit Lichtstrahlen verbundenen, als auch die sogenannten dunklen (nicht leuchtenden), werden an der Oberfläche isotroper Krystalle theilweise reflectirt, und zwar nach demselben Gesetze, wie diejenigen des Lichtes, und theilweise gebrochen im Innern des Krystalls fortgepflanzt. Hierbei tritt nach keiner Richtung in demselben eine Doppelbrechung auf. Wir beobachten aber, wie beim Licht, dass es Wärmestrahlen von verschiedener Brechbarkeit, d. h. verschiedene Wärmefarben, giebt, und können daher ganz analog auch von einem Brechungsexponent eines Krystalls für eine bestimmte Wärmefarbe sprechen; dieser ist in einem isotropen Krystalle in allen Richtungen derselbe, d. h. die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Wärmestrahlen jeder Farbe ist unabhängig von der Richtung, in welcher er sich im Krystall bewegt.

Nicht alle für das Licht durchsichtigen Körper sind es auch in gleicher Weise für die Wärmestrahlen; diejenigen. welche letztere, namentlich die sogenannten dunklen Strahlen der Wärme, ohne erhebliche Absorption hindurchlassen, nennt man diatherman oder wärmedurchsichtig. Wie die verschiedenen Farben des Lichts, so werden auch diejenigen der Wärme in den Körpern ungleich absorbirt; wenn diese Ungleichheit jedoch sehr gering ist, so werden dieselben nahe unverändert aus dem Körper austreten, gerade so, wie das weisse Licht nach dem Durchgang durch eine farblose Substanz ungefärbt ist; einen solchen Körper nennen wir wärme-Die Eigenschaft der Wärmefarblosigkeit, verbunden mit einem hohen Grade von Diathermansie oder Wärmedurchsichtigkeit besitzen nur eine kleine Anzahl von Stoffen, nämlich die Chloride des Kaliums, Natriums und Silbers, KCl, NaCl, AgCl, sowie das Sulfid des Zinks ZnS, sämmtlich zur Klasse der isotropen gehörig. Dagegen giebt es viele für das Licht sehr vollkommen farblose Körper, welche von den Wärmefarben einen Theil sehr stark absorbiren, also für letztere Art von Strahlen in ausgesprochener Weise farbig sind. Ein solcher Körper ist z. B. der Alaun = $K^2SO^4 + Al^2S^3O^{12} + 24H^2O_1$ dessen ebenfalls isotrope Krystalle für das Licht ganz farblos, für die Wärmestrahlen aber sehr farbig und wenig durchsichtig sind.

Wie die Fortpflanzungsgeschwindigkeit, so ist auch die Absorption der Wärmestrahlen in den isotropen Krystallen nach allen Richtungen gleich.

2) Einaxige Krystalle. Die Wärmestrahlen werden in diesen genau in derselben Weise doppelt gebrochen, wie die Lichtstrahlen, und zwar sind die beiden entstehenden Strahlen senkrecht zu einander polarisirt. Nur in der Richtung der optischen Axe findet auch keine Doppelbrechung der Wärme statt. Es ist die Doppelbrechung der Wärmestrahlen und ihre Polarisation zuerst nachgewiesen an den Krystallen derselben Substanz, an welchen wir anfangs die analogen optischen Erscheinungen erörtert haben, am Kalkspath*).

- 3) Zweiaxige Krystalle. Dass auch in den zweiaxigen Krystallen die Strahlen der Wärme in ganz analoger Weise doppelt gebrochen werden, wie die des Lichtes, beweist das Verhalten eines Glimmerblattes zwischen gekreuzten Nicols beim Durchgang von Wärmestrahlen. Gerade so, wie dasselbe beim Drehen vier mal hell und dunkel (jedesmal wenn einer seiner Hauptschnitte dem eines Nicols parallel) wird, so lässt dieses auch in diesen vier Stellungen keine Wärmestrahlen hindurch, die meisten bei den vier Zwischenstellungen, wenn die Hauptschnitte mit den Nicols 45° einschliessen.
- b) Wärmeleitung. Um die Abhängigkeit, in welcher die Geschwindigkeit der Fortpflanzung der geleiteten Wärme in einem Krystall von der Richtung sich befindet, zu studiren, hat Sénarmont folgendes Verfahren angegeben: man legt auf die zu untersuchende Fläche des Krystalls ein sehr kleines Stück reinen Wachses und erwärmt jenen vorsichtig, bis das Wachs schmilzt und sich in einer dünnen Schicht auf der ganzen Fläche ausbreitet, was men durch Neigen, eventuell auch Abgiessen, unterstützen kann. dem Erkalten bildet das Wachs eine dünne und matte Haut auf der Fläche. Nun erwärmt man eine kleine Stelle des Krystalls dadurch, dass man auf dieselbe entweder eine Metallspitze aufsetzt oder in eine daselbst angebrachte Durchbohrung eintreibt, und das betreffende Metallstäbehen (ein rechtwinkelig umgebogener Silberdraht eignet sich hierzu besonders) am andern Ende erhitzt, wobei man den Krystall vor directer Erwärmung seitens der Flamme schützen muss. Sobald die Spitze des Drahtes ebenfalls heiss wird, pflanzt sich die Wärme von der Berührungsstelle im Krystall nach allen Seiten fort, so dass das Wachs rings um jene schmilzt; auch nach dem Abkühlen kann man an einem feinen vorstehenden Wulst genau sehen, wie weit das Wachs rings um die Spitze geschmolzen war. Ist nun die Geschwindigkeit, mit welcher der Krystall die Wärme leitet, mit welcher sich also die zum Schmelzen des Wachses erforderliche Temperatur ausbreitet, dieselbe in allen Richtungen, welche der mit Wachs überzogenen Krystallfläche parallel gehen, so ist die Schmelzfigur ein Kreis. Pflanzt sich aber in verschiedenen jener Ebene parallelen Richtungen die Warme verschieden schnell fort, so können die Punkte, welche gleichzeitig auf die Schmelztemperatur des Wachses erwärmt werden, nicht gleichweit von der Berührungsstelle des Drahtes entfernt sein, sondern sie müssen am weitesten abstehen in der Richtung, in welcher die Wärmeleitung am schnellsten stattfindet, am wenigsten in derjenigen, in welcher sie die langsamste ist. Diese beiden Richtungen stehen nun, wie die Beobachtung lehrt, stets senkrecht auf einander, gerade so, wie die grösste und kleinste Fortpflanzungs-

^{*)} In Bezug auf das weitere Detail, sowie auf die Methoden zur Nachweisung der Doppelbrechung der Wärme, muss auf die ausführlicheren Lehrbücher der Physik (Jamin, Wüllner) verwiesen werden.

geschwindigkeit des Lichtes innerhalb einer Ebene. In Folge dessen ist alsdann die Schmelzfigur des Wachses stets eine Ellipse, deren grösste Axe der Richtung der grössten Leitungsfähigkeit, deren kleine derjenigen der kleinsten unter allen der Krystallfläche parallelen Richtungen entspricht.

Eine sehr sinnreiche Modification dieser Methode wurde von Röntgen (Poggend. Ann. 151. Bd., 603) angegeben. Wenn man nämlich die Krystall-fläche anhaucht, so dass der Hauch dieselbe in einer gleichmässigen Schicht überzieht und auf dieselbe eine stark erwärmte Metallspitze aufsetzt, so beobachtet man, dass der Hauch um die Spitze in einer scharf begrenzten, ellipsenförmigen Figur verdunstet. Unterbricht man den Versuch und streut rasch Lycopodium auf die Platte, so haftet dieses leichte Pulver nur da, wo der Hauch noch nicht verdunstet war, und nach dem vorsichtigen Abklopfen des Krystalls wird die freigelassene elliptische Figur so scharf von dem Pulver begrenzt, dass das Verhältniss der grossen und kleinen Axe der Ellipse weit genauer gemessen werden kann, als dies bei der Sénarmontschen Methode möglich ist.

- 1) Isotrope Krystalle haben in allen Richtungen gleiches Wärmeleitungsvermögen, folglich ist die isothermische Fläche (die Fläche, über welche sich eine Temperatur in einer gewissen Zeit ausgebreitet hat) auf allen Flächen, deren Richtung mag jede beliebige sein, ein Kreis.
- 2) Einaxige Krystalle. Bei diesen ist in der Richtung der optischen Axe die Wärmeleitung entweder am grössten, nimmt von da an nach allen Seiten gleichmässig ab und ist am kleinsten in allen Richtungen normal zur Axe, oder sie ist am kleinsten parallel der Axe, nimmt mit der Neigung gegen diese und erreicht ihr Maximum in allen senkrecht zur Axe stehenden Richtungen. In beiden Fällen ist sie gleich in allen Richtungen, welche gleichen Winkel mit der optischen Axe einschliessen. In Folge dessen ist die isothermische Figur nur auf den Flächen, welche normal zur Axe stehen, kreisförmig, auf allen andern eine Ellipse, welche um so mehr von der Kreisförm abweicht, je kleineren Winkel die untersuchte Fläche mit der optischen Axe bildet. Die eine der beiden Axen der Ellipse liegt stets im optischen Hauptschnitt der Platte, und zwar die grosse, wenn das Maximum des Wärmeleitungsvermögens parallel zur optischen Axe stattfindet, die kleine dagegen, wenn in dieselbe Richtung das Minimum der Leitungsfähigkeit fällt.
- 3) Zweiaxige Krystalle. Die Wärmeleitung findet bei diesen ebenfalls in verschiedener Richtung verschieden schnell statt; diejenige, welche dem Maximum, und die, welche dem Minimum des Leitungsvermögens entspricht, stehen normal zu einander; senkrecht zu beiden ist dasselbe ein zwischenliegendes (im Allgemeinen nicht das arithmetische Mittel), das mittlere genannt. In denjenigen zweiaxigen Krystallen, in welchen die drei lauptschwingungsrichtungen für alle Farben des Lichtes zusammenfallen, sind denselben auch die drei Richtungen des grössten, mittleren und kleinsten Leitungsvermögens parallel, d. h. die Richtung der schnellsten Fortpflanzung

der geleiteten Wärme fällt zusammen mit der grössten, oder mit der mitt
leren oder mit der kleinsten Elasticitätsaxe u. s. f. Untersuchen wir also

eine Platte eines solchen zweiaxigen Krystalls, welche einem optischen Haupt
schnitt parallel geschnitten ist, mittelst der Sénarmont'schen oder Röntgen'
schen Methode, so zeigt uns die Lage der isothermischen Figur diejenige der

beiden Elasticitätsaxen an, welche der betreffenden Fläche parallel laufen,

und ihre Gestalt lehrt uns, welche von beiden das grössere Wärmeleitungs
vermögen besitzt.

Es liegt auf der Hand, dass diese Untersuchungsmethode zuweilen in solchen Fällen, in denen wegen der Undurchsichtigkeit der Substanz eine optische Untersuchung unmöglich ist, gute Dienste zur Unterscheidung und Bestimmung, in welche der drei Klassen ein gewisser Krystall gehöre, zu leisten im Stande ist und z. B. bei einaxigen die Lage der Axe zu erkennen gestattet.

§. 27. c) Ausdehnung durch die Wärme. Mit Ausnahme sehr weniger*) haben alle Körper in höherer Temperatur ein grösseres Volum, sie dehnen sich aus. Bestimmen wir die Länge l eines aus einem isotropen Körper, z. B. Glas, gefertigten Stabes von rectangulärem Querschnitte, bei 0° , der Temperatur des schmelzenden Eises, und seine Länge l', nachdem er auf 100° , die Wärme des siedenden Wassers, erhitzt worden ist, so finden wir, dass die durch jene Temperaturdifferenz hervorgebrachte Zupahme seiner Länge, l' - l, bei demselben Stoff stets in demselben Verhältniss zur Länge des Stabes steht, dass also

$$\frac{l'-l}{l}$$

eine constante Zahl ist: diese bezeichnen wir mit α und nennen sie den line aren Ausdehnungscoëfficienten des Körpers. Es ist derselbe gleich der Zunahme der Länge eines Stabes aus der betreffenden Substanz, dessen Länge bei $0^{\circ} = 1$ ist. Ein Stab von der Länge l (bei 0°) wird also bei 100° die Länge

$$l (1 + \alpha)$$

haben; er wird sich aber in demselben Verhältniss in der Breite ausdehnen; ist diese bei $0^{\circ} = b$, so ist sie bei 100° :

$$b (1 + \alpha)$$

endlich die Dicke bei derselben Temperatur

3;,

$$d (1 + \alpha),$$

^{.*)} Diese sind unter den festen Körpern der Diamant, welcher bei -42° ,3, das Kupferoxydul, welches bei -4° ,3, und der Smaragd, welcher bei -4° ,2 die grösste Dichtigkeit haben, und sich bei weiterer Abkühlung wieder ausdehnen (Fizeau, Poggendorff's Ann. der Physik, 428. Bd.). Der merkwürdigste Körper in dieser Hinsicht ist jedoch das Jodsilber, welches sich schon bei gewöhnlicher Temperatur zusammenzieht, wenn es erwärmt wird (Fizeau, Poggendorff's Ann. d. Physik, 487. Bd.).

wenn sie bei $0^{\circ} = d$ war. Während demnach das Volumen des Stabes bei 0°

$$= bdl,$$

so ist es bei 100°:

=
$$b dl (1 + \alpha)^3$$

= $b dl (1 + 3 \alpha + 3 \alpha^2 + \alpha^3)$.

Da aber α stets ein sehr kleiner ächter Bruch ist, so ist α^2 und α^3 sa ausserordentlich klein, dass man es vernachlässigen und somit das Volumbei 100°

$$= bdl (1 + 3 \alpha)$$

setzen kann. Den dreifachen linearen Ausdehnungscoëfficienten 3 α neut man den kubischen Ausdehnungscoëfficienten. Bei den Krystaller, bei denen es sich wesentlich um Gleichheit oder Verschiedenheit der linearen Ausdehnung in verschiedenen Richtungen handelt, werden wir unter Ausdehnungscoëfficient« stets den linearen, α , verstehen.

- 1) Isotrope Krystalle. Der Ausdehnungscoëfficient ist in aller Richtungen in einem solchen Krystall der gleiche. Denken wir uns daher aus einem isotropen Krystall eine Kugel geschliffen, so wird diese, auf eine höhere Temperatur gebracht, einen grösseren Durchmesser erhalten, da aber jeder ihrer vorigen, einander gleichen Durchmesser um gleich viel gewachset ist, so bleibt ihre Gestalt nach wie vor die einer Kugel, nur von grösseren Volumen. Denken wir uns aus dem isotropen Krystall einen Würfel geschnitten, so wird der Abstand der drei parallelen Flächenpaare, von welche dieser begrenzt ist, grösser bei erhöhter Temperatur, aber bei allen in gleichem Verhältniss, folglich bleibt der Würfel sich selbst stets ähnlich wenn sich auch seine Dimensionen sämmtlich vergrössern. Dasselbe gilt fr jeden andern isotropen Körper von beliebiger Gestalt, und da bei solchen Formen, welche einander ähnlich und von ebenen Flächen begrenzt sind, wie die Krystalle, die Winkel, unter welchen sich die entsprechenden Flächen schneiden, dieselben sind, so gilt für isotrope Krystalle der Sats: die Winkel, in welchen deren Flächen zusammenstossen, sind unabhängig von der Temperatur des Krystalls.
- 2) Einaxige Krystalle. In solchen ist, wenn sie homogen sind, zwar in allen Linien gleicher Richtung der Ausdehnungscoöfficient derselbe, aber in verschiedenen Richtungen verschieden. Wie diese Krystalle sich in Bezug auf die optische Elasticität verhalten, so ist auch die Richtung, in welcher diese ein Maximum oder Minimum hat, d. h. die optische Axe, entweder diejenige der grössten oder der kleinsten Ausdehnung durch die Wärme.*)

In dem Falle, dass die optische Axe die Richtung des grössten Aus-

^{*)} Hierbei ist keineswegs bei allen Krystallen, bei denen die optische Axe die der grössten Elasticität ist, dieselbe auch die der grössten Ausdehnung durch die Wärme, sondern es kann auch die der kleinsten sein.

e dehnungscoëfficienten ist, nimmt dieser mit der Neigung gegen jene ab, und zwar nach allen Seiten in gleicher Weise, so dass er für alle Richtungen, welche gleiche Winkel mit der Axe bilden, gleich gross ist, und erreicht sein Minimum in allen Richtungen, welche normal zu derselben stehen. Denken wir uns also von einem derartigen einaxigen Krystall, dessen Temperatur 0° ist, eine Kugel geschliffen, und diese auf 400° erwärmt, so sind alsdann ihre Durchmesser nicht mehr gleich, sondern derjenige, welcher der optischen Axe parallel ist, hat die grösste Zunahme seiner Länge erfahren, die übrigen eine um so geringere, je grösser ihre Neigung gegen die Axe ist, diejenigen, welche normal dazu stehen, die geringste. Bei einer höheren Temperatur verwandelt sich die Kugel in ein Rotationsellipsoid, eine Oberfläche, welche entsteht, wenn man eine Ellipse, deren grosse Axe der optischen parallel ist, um diese rotiren lässt. Es giebt Krystalle, und zu diesen gehört z. B. der Kalkspath, welche sich in der Axe verhältnissmässig stark ausdehnen, senkrecht dazu jedoch eine schwache Zusammenziehung erleiden, wobei aber das gesammte Volumen bei der Temperaturerhöhung zunimmt. Da hier der Ausdehnungscoëfficient in der Axe positiv, senkrecht dazu negativ, so muss es eine bestimmte Neigung dazwischen geben, in welcher er = 0 ist; ein Stab, in dieser Richtung aus Kalkspath geschnitten, **andert** also seine Länge nicht, wenn sich seine Temperatur ändert.*)

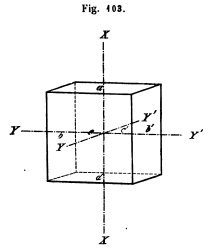
Ist jedoch die optische Axe die Richtung des kleinsten Ausdehnungscoefficienten durch die Wärme, so nimmt dieser mit der Neigung gegen jene
stetig zu und ist am grössten senkrecht dazu, selbstverständlich gleich nach
halten Seiten rings um die Axe. Eine Kugel, bei niedrigerer Temperatur aus
einem solchen Krystall geschliffen, wird bei höherer plattgedrückt werden in
der Richtung der optischen Axe, sie wird sich in ein Rotationsellipsoid verwandeln, entstanden durch Rotation einer Ellipse um ihre kleine Axe, welche
der optischen parallel ist.

Denken wir uns nunmehr einen einaxigen Krystall der ersten Art, statt von einer Kugelfläche, begrenzt von einem Würfel, d. h. von drei Paar paralleler Flächen, welche gleichweit von einander abstehen, und dessen vier in Fig. 403 vertical gestellte Kanten der optischen Axe des Krystalls parallel sind. Nennen wir die beiden Punkte auf gegenüber liegenden Flächen, deren Verbindungslinie die Normale des Flächenpaares ist, entsprechende Punkte, so liegt auf der Hand, dass alle Geraden zwischen je zwei einander entsprechenden Punkten der horizontalen Flächen a und a' der optischen Axe parallel sind, also sämmtlich denselben Ausdehnungscoöfficienten durch die Wärme haben, und zwar den grössten, welcher mit

^{*)} Der Ausdehnungscoöfficient des Kalkspaths parallel der Axe ist = 0.00293, derjenige senkrecht dazu = -0.00049, eine bei 0^0 hergestellte Kalkspathkugel ist also bei 100^0 ein Rotationsellipsoid, dessen Axen sich verhalten, wie

^{0,99954 : 4,00298}

 α bezeichnet werden soll. Der Würfel sei nun hergestellt bei 0°, so dass bei dieser Temperatur alle seine Kanten die Länge s haben, so ist dies auch die Grösse des Abstandes der gegenüber liegenden Flächenpaare, also der



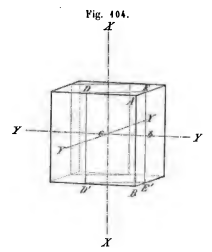
Abstand je zweier entsprechender Punkte. Wird nun der Würfel seiner ganzen Masse nach gleichmässig auf 1000 erwärmt, so dehnen sich alle Geraden zwischen entsprechenden Punkten der Flächen a und a' soweit aus, dass number ihre Länge = $s(4 + \alpha)$ beträgt; dies ist also jetzt der Abstand der oberen Fläche a von der unteren a', und da nach Obigem alle Geraden gleiche Ausdehnung erfahren, so müssen die Flächen a und a' in ihrer neuen nicht nur einander, auch ihrer früheren parallel bleiben. Die Geraden zwischen entsprechenden Punkten der Flächen b und b' er-

fahren ebenfalls sämmtlich gleiche Ausdehnung während der Temperaturerhöhung um 4000, da sie alle normal zur Axe sind, aber ihr Ausdehnungscoëfficient ist der kleinste, den wir mit β bezeichnen wollen, also wird ihre Länge bei $100^{\circ} = s (1 + \beta)$ sein, und die beiden Flächen b und b' ebenfalls einander und ihrer früheren Lage parallel bleiben, aber den Abstand s (1 + β) besitzen. Alle normal zum dritten Flächenpaar, c und c', stehenden Geraden zwischen entsprechenden Punkten dehnen sich um ebenso viel aus, als die letzterwähnten, da sie ebenfalls normal zur optischen Axe sind, also ist bei 100° der Abstand der einander und der früheren Lage parallelen Flächen c und $c' = s (1 + \beta)$. Daraus geht hervor, dass der horizontale Querschnitt bei einer Temperaturerhöhung zwar an Fläche grösser wird, aber stets die Gestalt eines Quadrats beibehält, dagegen die verticalen Flächen mehr in der Höhe als in der Breite wachsen, also sich in Rechtecke verwandeln. Da alle Richtungen normal zur Axe gleiche Ausdehnung erfahren, so können die Geraden zwischen entsprechenden Punkten der Seitenflächen jede beliebige Richtung innerhalb der senkrecht zur Axe stehenden Ebene haben, d. h. die beiden Flächenpaare bb' und cc' können ebenfalls jede beliebige Richtung sonst haben, wenn sie nur der optischen Axe parallel sind, so werden sie bei erhöhter Temperatur nur eine parallele Verschiebung erlitten haben. Dasselbe muss aber auch für jedes beliebige andere Flächenpaar, welches der Axe parallel ist, also z. B. für DD'EE Fig. 104 und die derselben parallele Fläche gelten, denn deren entsprechende Punkte, paarweise mit einander verbunden, liefern Gerade, welche ebenfalls alle zur Axe normal sind, also den Ausdehnungscoëfficienten & besitzen, folglich verschiebt sich die Fläche DD' EE' und ihre parallele Ebene durch

die Erwärmung des Krystalls so, dass beide einander und ihrer früheren Lage parallel bleiben, d. h. dass das Verhältniss

unverändert bleibt, oder, was dasselbe bedeutet, dass die Winkel, unter welchen *DD'EE'* die Flächen b und c schneidet, keine Aenderung erfahren.

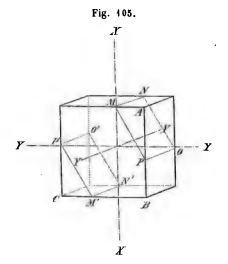
Denken wir uns dagegen an dem Würfel eine Ebene von der Lage MNOP Fig. 105, und deren Parallelfläche M'N'O'P' angeschliffen, und alsdann den Krystall von 0° auf 100° erwärmt. Sei die Länge ΛM bei der ersteren Temperatur = m, $\Lambda P = p$, so ist offenbar $\frac{m}{p}$ die Tangente des Winkels, welche MNOP



mit der Fläche b (= vorige Figur) einschliesst (bei 0°). Nach dem Erwärmen ist die erstere Länge, weil sie normal zur Axe ist, = $m(1 + \beta)$, die zweite, weil sie der optischen Axe parallel ist, = $p(1 + \alpha)$ geworden, also ist bei 100° die Tangente des Winkels zwischen b und MNOP

$$= \frac{m(1+\beta)}{p(1+\alpha)} = \frac{m}{p} \cdot \frac{1+\beta}{1+\alpha};$$

da aber $\alpha > \beta$, der zweite Bruch also ein echter ist, so ist dieser Werth kleiner, als $\frac{m}{p}$, und da der kleineren Tangente ein kleinerer Winkel entspricht, so folgt daraus, dass die Ebene MNOP die Würfelfläche b unter spitzerem Winkel durchschneidet, dass sie eine steilere Lage hat, als bei 0° . Bei letzterer Temperatur ist M'C:P'C ebenfalls $=\frac{m}{p}$, und da $M'C \parallel AM, P'C \parallel AP$, so wird das Verhältniss dieser Längen bei 100° , wie das entsprechende der Parallelfläche,



$$\frac{m}{p}\cdot\frac{1+\beta}{1+\alpha}$$

d. h. die beiden Flächen MNOP und M'N'O'P' sind auch bei der höheren Temperatur einander parallel, aber nicht mehr ihrer früheren Lage, denn

sie schneiden nunmehr die der optischen Axe parallele Fläche b des Würfels unter einem kleineren Winkel. Da nun die ganze soeben angestellte Betrachtung für jedes mögliche Längenverhältniss $\frac{m}{p}$ gilt, da ferner die verticalen Würfelflächen im Krystall jede beliebige Richtung haben können, so lange sie der Axe parallel sind, so ist das Gleiche der Fall für jede nach irgend einer Seite schief gegen die optische Axe geneigte Fläche Es folgt hieraus der Satz: An einem optisch einaxigen Krystall, dessen Axe die Richtung der grössten Ausdehnung durch die Wärme ist, bleiben bei steigender Temperatur alle Flächen, welche parallel oder normal zu jener Richtung sind, sich selbst parallel, alle unter schiefen Winkeln dagegen geneigte Flächen indess nehmen eine steilere Lage an (wenn man sich die optische Axe vertical gestellt denkt). Dabei bleiben alle parallelen Flächenpaare es auch bei allen Temperaturen.

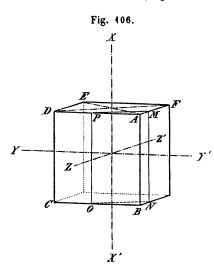
Genau dieselben Betrachtungen, angestellt in Betreff eines solchen einaxigen Krystalls, welcher sich parallel der Axe am wenigsten, senkreck dazu am stärksten ausdehnt, bei welchem also ein Würfel beim Erwärme in der Breite mehr zunimmt, als in der Höhe, weil $\alpha < \beta$, also der ft eine schräggeneigte Fläche in Betracht kommende Bruch $\frac{1+\beta}{1+\alpha}$ ein unächte ist, führen uns zu dem Resultat: Bei denjenigen einaxigen Krystallen, welche parallel der Axe den kleinsten Ausdehnungscoöfficienten haben, bleiben ebenfalls alle Flächen, welcht die Winkel 00 und 900 mit der optischen Axe bilden, bein Erwärmen sich selbst parallel, dagegen alle unter anderer Winkeln gegen jene geneigten Flächen nehmen eine wenigt steile Lage an, wobei alle parallelen Flächenpaare nach wit vor parallel bleiben.

Da bei beiden Arten von einaxigen Krystallen der Ausdehnungscoefficient in allen Richtungen, welche denselben Winkel mit der optischen Axe bidden, der gleiche ist, so ist die durch Erwärmung hervorgebrachte Aenderung der Neigung gegen jene für alle Flächen, welche denselben Winkel mit ihr einschliessen, genau gleich. Bilden also mehrere Flächen mit der optischen Axe denselben Winkel, so bilden sie bei jeder andern Temperatur ebenfalls gleiche Winkel mit jener, deren Werth jedoch grösser oder kleiner ist, je nachdem der Krystall in der Richtung der Axe den kleinsten oder grössten Ausdehnungscoefficienten besitzt. So haben wir z. B. S. 40 in dem Rhomboeder des Kalkspaths eine Krystallform kennen gelernt, deren drei obere und die drei, jenen parallelen, unteren Flächen gleiche Neigung gegen die optische Axe besitzen; in Folge dessen sind die Winkel, in welchen die Flächen an den drei, oben im Punkte a Fig. 34 sich schneidenden Kanten zusammentreffen, alle drei gleich, nämlich 4050 4' bei 400; da der Kalkspath, wie wir S. 435 sahen, zu det

Krystallen gehört, welche sich in der Richtung der Axe am stärksten ausdehnen, so müssen beim Erwärmen die oben in a zusammenstossenden Flächen gleichmässig eine steilere Lage annehmen, jene drei Kantenwinkel also kleiner werden. Sie betragen in der That bei 440°, also nach einer Temperaturerhöhung um 400° nur noch 404° 56, und durch diese Aenderung hat Mitscherlich zuerst entdeckt, dass die Winkel der einaxigen Krystalle, mit Ausnahme derjenigen zwischen solchen Flächen, die normal oder parallel zur Axe sind, ihrer Grösse nach von der Temperatur des Krystalls abhängig sind.

- 3) Zweiaxige Krystalle. Auch bei diesen sind die Ausdehnungscoefficienten in verschiedenen Richtungen verschieden, daher die Neigungswinkel der Krystallslächen mit der Temperatur veränderlich. Da aber alle einander parallelen Richtungen im Krystall sich gleich stark ausdehnen, so mutssen zwei parallele Flächen, ihre Lage mag sein, welche sie wolle, auch bei jeder andern Temperatur parallel sein, wenn sie auch eine andere Neigung gegen die übrigen Flächen angenommen haben. folgt dies, wie bei den einaxigen Krystallen, daraus, dass die Geraden swischen entsprechenden Punkten derselben gleiche Richtung haben, folglich ette entsprechenden Punkte der einen von denen der anderen Ebene beim Rewärmen um gleich viel abrücken. Wir haben bei den in Rede stehenden Krystallen, wie in optischer Beziehung, drei Hauptrichtungen oder thermische Axen zu unterscheiden, diejenige der grössten, die der mittleren und die der kleinsten linearen Ausdehnung durch die Wärme. Die Aus**dehnungsco**efficienten nach diesen drei Richtungen sollen resp. mit α , β , γ bezeichnet werden.
- Am einfachsten gestalten sich die thermischen Verhältnisse bei denjenigen optisch zweiaxigen Krystallen, bei denen die Richtungen der grössten, mittleren und kleinsten Elasticität des Aethers für die verschiedenen Farben zusammenfallen. Für diese sind nämlich denselben drei Richtungen auch diejenigen mit den Ausdehnungscoëfficienten α , β und γ parallel, so dass mit einer der drei optischen Elasticitätsaxen die Richtung der stärksten thermischen Ausdehnung, mit einer zweiten die der mittleren, mit der dritten endlich die der kleinsten Ausdehnung zusammenfällt. Denken wir uns bei 6º aus einem zweiaxigen Krystall eine Kugel vom Durchmesser d geschliffen, so wird dieselbe diese Gestalt nicht mehr besitzen, wenn sie auf eine höhere Temperatur gebracht wird, sondern ihre Oberfläche wird eine Gestalt annehmen, deren Durchmesser nach der Richtung der grössten Ausdehnung $d(1+\alpha)$, nach derjenigen der kleinsten = $d(1+\gamma)$ und senkrecht zu diesen beiden = $d(1+\beta)$ ist. Der Durchschnitt dieser Form nach den drei zu einander senkrechten thermischen Hauptschnitten, d. h. den Ebenen, welche durch je zwei der Hauptrichtungen der thermischen Ausdehnung bestimmt sind, ist eine Ellipse, aber in jedem derselben eine solche von anderer Form. Die Kugel verwandelt sich durch die Erwärmung in ein sogenanntes dreiaxiges Ellipsoid.

Wenn man aus einem zweiaxigen Krystall, wiederum bei 0°, einen Würfel herstellt, dessen Kanten sämmtlich die Länge s haben, und von denen vier der Richtung der grössten, vier derjenigen der mittleren und vier der Richtung der kleinsten Ausdehnung parallel sind, und diesen auf 1000 erwärmt, so muss sich der Abstand desjenigen Flächenpaares, welches normal zu den erstbezeichneten vier Kanten steht, um as, der des zweiten um βs , endlich der Abstand des dritten Flächenpaares um γs vergrösser, Die Kantenlängen sind jetzt $s(1+\alpha)$, $s(1+\beta)$, $s(1+\gamma)$ geworden, es fragt sich aber, ob die, vorher rechten, Winkel, unter denen sich die Flächen schneiden, noch die gleichen sind. Denkt man sich eine der Würfelflächen, z. B. ADEF Fig. 106, welche bei 00 die Gestalt eines Quadrats mit der Seite s hat, und parallel der mittleren YY' und kleinsten Ausdehnung ZZ' sei (die Richtung der grössten XX' stehe in der Figur vertical), so sind deren Diagonalen AE und DF Richtungen, welche mit derjenigen der mittleren Ausdehnung gleiche Winkel bilden. Ausdehnungscoëssicient in der Ebene YY'ZZ', von der Richtung YY' aus nach beiden Seiten hin, gleichmässig abnimmt, bis er senkrecht zu jener,



in der Richtung ZZ' sein Minimum erreicht, so müssen jene beiden Diagenalen AE und DF genau denselber Ausdehnungscoëfficienten besitzen, als bei allen Temperaturen gleich lang bleiben; das Quadrat ADEF verwandelt sich bei 1000 demnach in ein Rechteck mit den Seiten s(1+6) und Wie leicht einzusehen, gilt $s(1+\gamma)$. die analoge Betrachtung, wenn man I oder Z mit X vertauscht, auch für die anderen Flächen und daraus folgt der Satz: Die drei auf einander senk-Flächen rechten eines jeden zweiaxigen Krystalls, deren Durchschnittsrichtungen paralden drei Richtungen der

grössten, mittleren und kleinsten Ausdehnung durch die Wärme sind, schneiden sich bei allen Temperaturen unter rechten Winkeln.

Es ist unschwer, nachzuweisen, dass diese drei Ebenen die einzigen sind, deren gegenseitige Neigung unabhängig von der Temperatur ist.

Sei MNOP Fig. 106 eine Ebene, welche einer der thermischen Axen (in unserem Beispiel XX') parallel ist, mit den beiden anderen beliebige Winkel bildet; derjenige Winkel v, in welchem sich bei 0° MNOP mit ABCD schneidet, ist bestimmt durch die Gleichung

$$\operatorname{tg} v = \frac{AM}{AP}$$

und, wenn wir $\Lambda M = m$, $\Lambda P = p$ setzen, durch

, 1

Ŀ

$$\operatorname{tg} v = \frac{m}{p}$$

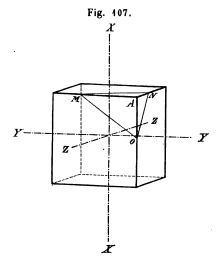
Wird der Krystall auf 100° erwärmt, so dehnen sich die beiden Längen m und p ungleich stark aus; die erstere, parallel ZZ', erhält die Länge $m(1+\gamma)$, die letztere, parallel YY, wird $p(1+\beta)$; der Winkel der Flächen MNOP mit ABCD wird nunmehr gegeben sein durch die Gleichung

$$\operatorname{tg} v' = \frac{m}{p} \cdot \frac{1+\gamma}{1+\beta}$$

Da $\frac{4+\gamma}{4+\beta}$ ein ächter Bruch ist, muss v' < v sein; durch die Temperaturerhöhung ist der Winkel v, d. i. zugleich derjenige, welchen MNOP mit der Ebene der thermischen Axen XX', YY' bildet, kleiner geworden. Verallgemeinert folgt hieraus der Satz: Alle Krystallflächen zweiaxiger Krystalle, welche einer thermischen Axe parallel, also normal zu einem thermischen Hauptschnitt sind, bleiben es zwar bei allen Temperaturen, aber ihre gegenseitigen Neigungen, sowie die Winkel, welche sie mit den beiden andern thermischen Hauptschnitten bilden, sind beim Erwärmen veränderlich in der Weise, dass sie nach der Seite des relativ grösseren Ausdehnungscoefficienten hin spitzer, die Supplementwinkel, welche nach der Seite der kleineren Ausdehnung hin liegen, um eben so viel stumpfer werden.

Betrachten wir endlich eine Fläche MNO Fig. 407, welche keiner der thermischen Axen parallel ist, so wird deren Lage gegen jene offenbar ge-

geben durch das Verhältniss der Längen AM = m, AN = n und AO = o. Diese drei Längen dehnen sich aber sämmtich verschieden aus, denn sie werden nach Temperaturerhöhung um $m (1 + \beta), \quad n (1 + \gamma)$ $o(1 + \alpha)$. Da α , β , γ von einander verschieden sind, so ist das die Lage der Fläche bestimmende Verhältniss AM: AN: AO bei höherer Temperatur ein anderes als bei niederer, die Ebene MNO ändert also beim Erwärmen ihre Neigung gegen alle drei thermischen Axen. Da wir über die Lage der in Rede stehenden Fläche keine besondere Voraussetzung gemacht haben, so erergiebt sich hieraus, dass bei einem



zweiaxigen Krystall die Neigungswinkel aller Flächen gegen

einander, welche keiner der thermischen Axen parallel sind, sich mit der Temperatur ändern.

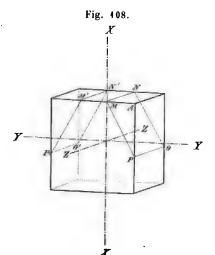
Aus Vorstehendem ersieht man, dass nur die an isotropen Krystallen bei einer bestimmten Temperatur gemessenen Krystallwinkel für alle andem Gültigkeit haben, während die Messung der Neigung zweier ebenen Flächen eines ein- oder zweiaxigen Krystalls im Allgemeinen nur für die Temperatur richtig ist, welche der Krystall hatte, als die Messung stattfand. Es ist indess der Einfluss derjenigen Temperaturdifferenzen, wie sie in Beobachtungsräumen vorzukommen pflegen, auf die Krystallwinkel in den meisten Fällen geringer, als der Grad der Genauigkeit der Messung selbst beträgt. Es ist also nur bei sehr genauen Messungen die Temperatur während derselben mit in Rechnung zu ziehen.

Aus der Eigenschaft der doppeltbrechenden Krystalle, dass ihre Krystallwinkel Functionen der Temperatur sind, ergiebt sich unmittelbar eine Methode zur Bestimmung der Ausdehnungscoöfficienten, nämlich mittelst der Winkeländerungen beim Erwärmen. Seien an einem einaxigen Krystall zwei gegen die optische Axe gleichgeneigte Ebenen MNOP und M'NOP Fig. 108 (welche genau der Fig. 105 entspricht) vorhanden, und werde deren Winkel φ bei einer bestimmten niedrigen Temperatur gemessen, so ist offenbar $\frac{1}{2} \varphi = APM$, also

$$\operatorname{tg} \frac{1}{2} \varphi = \frac{AM}{AP}$$

Sei der Winkel zwischen jenen beiden Flächen bei einer um 400° höheren Temperatur = ϕ' gefunden, so ist nach S. 437

$$\operatorname{tg} \frac{1}{2} \varphi' = \frac{A M (1 + \beta)}{A P (1 + \alpha)}.$$



Diese Gleichung in die obere dividirt, liefert

$$\frac{1+\alpha}{1+\beta} = \frac{\lg \frac{1}{2} \varphi}{\lg \frac{1}{2} \varphi'}.$$

Wir besitzen hierdurch, nach der Messung von φ und φ' , eine Relation zwischen α und β , welche uns zwar das Verhältniss derselben, die relativen Ausdehnungscoefficienten, nicht aber deren absolute Werthe erkennen lässt. Hierzu ist es nöthig, noch die Volumvermehrung desselben Körpers bei der gleichen Temperaturerhöhung zu bestimmen. Haben wir einen Würfel mit den Kantenlängen s bei der niedrigeren Temperatur so hergestellt, dass vier

seiner Flächen der optischen Axe parallel sind, so ist dessen Volumen $V = s^3$

Sei sein Volumen V' in der um 100° höheren Temperatur gemessen worden; dieses ist

$$V' = s^3 (1 + \alpha) (1 + \beta)^2$$
.

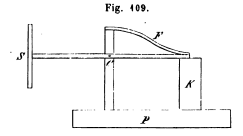
Diese Gleichung durch die vorhergehende dividirt, giebt

(2)
$$(1 + \alpha) (1 + \beta)^2 = \frac{V'}{V}$$

Aus den beiden Gleichungen (1) und (2) kann man die Ausdehnungscoëfficienten α , denjenigen parallel der optischen Axe, und β , den senkrecht
dazu, berechnen. Auf diese Weise hat Mitscherlich die S. 135 angeführten
Werthe der Ausdehnungscoefficienten des Kalkspaths bestimmt. Da jedoch
hierbei der Krystall von unten her erwärmt wurde, ist keine Sicherheit
dafür gegeben, dass er in allen Theilen dieselbe und constante Temperatur
besitzt. Genauer kann man jedenfalls die relativen Ausdehnungscoefficienten
bestimmen, wenn man bei der Winkelmessung den Krystall mit heisser
Luft von derselben constanten Temperatur umgiebt, wie es bei einer Methode
geschieht, welche im III. Theil beschrieben werden soll.

Directe Bestimmungen dieser beiden Zahlen sind ausgeführt worden von Pfaff (Poggendorff's Ann. d. Physik, 104. und 107. Bd.), welcher die Krystalle nach verschiedenen Richtungen auf eine Platte P Fig. 109 brachte, so dass der Krystall K oben von einem in C drehbaren Hebel berührt

wurde, den eine Feder F
schwach andrückte; an dem anderen Ende dieses Hebels befand
sich ein Spiegel S, in welchem
mittelst eines Fernrohrs eine
entfernte Skala abgelesen wurde.
Dehnte sich nun der Krystall
durch die Erwärmung aus, so
wird der ihn berührende Hebelarm gehoben, der andere ge-



senkt, so dass im Spiegel ein anderer Skalentheil abgelesen wird. Aus der Länge des Hebelarmes, der Entfernung des Spiegels von der Skala und der Differenz der beiden Ablesungen kann alsdann die Grösse der Ausdehnung des Krystalls berechnet werden.

Bei weitem die genaueste Methode jedoch zur directen Bestimmung der absoluten Ausdehnungscoëfficienten ist diejenige von Fizeau.*) Der Apparat besteht zunächst in einem Dreifuss von Platin, dessen Füsse in Spitzen nach oben endigen, auf welche eine planparallele Glasplatte horizontal aufgelegt ist. Zwischen diesen Füssen auf einer ebenfalls horizontalen Fläche des Dreifusses befindet sich der zu untersuchende Krystall mit einer ebenen

^{*)} Poggendorffs Ann. d. Physik, 428. Bd.

Fläche aufliegend. Die nach oben gekehrte Fläche desselben ist etwas concav oder convex geschliffen und polirt, und befindet sich ganz nahe an der unteren Fläche der planparallelen Glasplatte. Wird diese nun durch schrig einfallendes homogenes Licht, z. B. eine durch Na Cl gesärbte Flamme, erleuchtet, so interferiren die an der unteren Fläche der Glasplatte und an der Obersläche des Krystalls reslectirten Lichtstrahlen derart mit einander, dass ein System dunkler und heller Ringe im zurückgeworfenen Lichte erscheint, deren Lage gegen bestimmte, auf der Glasplatte markirte feste Punkte fixirt wird. Die Lage dieser dunklen Ringe hängt offenbar ab von dem Abstand der unteren Fläche der Glasplatte von der Oberfläche des Krystalles. Wird das Ganze nun in einen, oben durch eine planparallek Glasplatte geschlossenen Raum von höherer Temperatur gebracht, so dehn sich der Krystall aus und verringert dadurch jenen Abstand; zugleich dehnes sich jedoch auch die Platinfüsse, welche die Glasplatte tragen, aus und vermehren denselben; die Aenderung jenes Abstandes ist daher die Differen der Ausdehnung des Krystalls in der verticalen Richtung und des Platins. Ist die letztere bestimmt, so kann man aus der Aenderung des Abstandes der unteren Fläche der Glasplatte von der Oberfläche des Krystalls auch die erstere ableiten. Wird jener mehrfach erwähnte Abstand nun durch die Temperaturerhöhung geändert, so wird die Phasendifferenz der interferirenden Lichtstrahlen eine andere, d. h. die Streifen verschieben sich; und wem man die Zahl der Interferenzfransen zählt, welche an einem bestimmter Punkte der Glasplatte vorübergezogen sind, bis die Temperatur des Erhitzungsraumes constant geworden ist, so kann man daraus die Aenderung jenes Abstandes mit ausserordentlicher Genauigkeit berechnen, und aus dieser, wie erwähnt, die Ausdehnung des Krystalles in der verticalen Richtung.

Diese äusserst genaue Methode zur Bestimmung der Ausdehnungscoëfficienten war nun besonders geeignet, die Richtigkeit der Schlüsse zu prüsen, welche man bereits früher aus der Constanz oder der Variabilität der Krystallwinkel in Bezug auf die Ausdehnungsverhältnisse der Krystalle gezogen hatte. So wurden von Fizeau nach einander geprüst und volkommen bestätigt alle die Gesetze, welche über die Ausdehnung der verschiedenen Klassen von Krystallen von S. 134 bis 141 auseinandergesetzt worden sind, und so einleuchtend dieselben auch im Hinblick auf die Analogie der optischen Verhältnisse waren, so können sie doch erst seit Fizeau's Untersuchungen als über jeden Zweisel erhaben betrachtet werden.

§. 28. Einfluss der Wärme auf die optischen Eigenschaften. Da durch die Erwärmung die Dichte aller Körper geändert wird, so muss, da der die Lichtbewegungen in denselben fortpflanzende Aether unter dem Einflusse der Körpertheilchen steht, auch dessen Elasticität durch jene eine Aenderung erfahren. In der That lehrt die Beobachtung, dass die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Lichtes in einem festen Körper bei einer Temperaturänderung desselben eine andere wird, und zwar in der Weise,

dass bei einigen der Brechungsexponent mit der Temperaturerhöhung zunimmt, während die Mehrzahl der untersuchten festen Körper, sowie die-Flüssigkeiten, hierbei eine Abnahme desselben zeigen. Der Effect ist demnach ganz derselbe, als ob der Körper durch mechanische Kräfte comprimirt oder dilatirt worden ware. Nur ein Unterschied besteht zwischen einem mechanisch und einem thermisch in seiner Dichte alterirten Körper, dass nämlich der erstere in verschiedener Entfernung vom Angriffspunkte der Kraft nicht die gleiche Dilatation oder Compression erfährt, also inhomogen wird (vergl. §. 23) während letzterer, wenn er in allen Theilen gleichmässig die honere Temperatur angenommen hat, ein ebenso homogener Körper ist, als vorher. Es müssen also für denselben auch in anderer Temperatur alle Gesetze für die Bewegung des Lichtes in homogenen Medien gelten; nur die absoluten Zahlenwerthe der Fortpflanzungsgeschwindigkeit haben sich geändert. Wegen dieser Aenderung muss bei genauen Bestimmungen des Brechungsexponenten eines Körpers stets dessen Temperatur während der Messung angegeben werden. Da die thermischen Ausdehnungsverhältnisse der drei Klassen von Krystallen verschiedene sind, so müssen diese auch in Bezug auf die dadurch bewirkten Aenderungen ihrer optischen Verhältnisse getrennt behandelt werden, wie es im Folgenden geschehen soll.

- 4) Isotrope Krystalle. Dieselben haben, wie aus der Constanz ihrer Winkel für alle Temperaturen hervorgeht, und wie auch durch die genauen Fizeau'schen Messungen direct bewiesen worden ist, nach allen Richtungen gleichen Ausdehnungscoëfficient, folglich wird die optische Elasticität durch eine Erwärmung derselben nach allen Richtungen um gleich viel verändert. Sobald also der Krystall in allen seinen Theilen gleichmässig die höhere Temperatur angenommen hat, ist sein Brechungsexponent kleiner*) als vorher, aber er hat denselben Werth in allen Richtungen, der Krystall ist isotrop geblieben und bleibt es bei allen Temperaturen.
- 2) Einaxige Krystalle. Genaue Bestimmungen der Aenderung der Brechungsexponenten einaxiger Krystalle durch die Wärme liegen nur vor über den Quarz und Kalkspath. Von ersterem wies Fizeau nach, dass die Brechungsexponenten sowohl des ordinären, als des extraordinären Strahles bei höherer Temperatur kleiner werden und ihre Abnahme bei beiden zwenig verschieden ist. Für den letzteren fand er dagegen, dass beide zunehmen, der des ordentlichen Strahls sehr wenig, der des ausserordent-Lichen sehr bedeutend (Poggendorff's Ann. d. Physik, 119. und 123. Bd.).

Aus dem Verhalten der einaxigen Krystalle in der Wärme wissen wir, dass sie sich in allen Richtungen, welche gleiche Winkel mit der optischen Axe einschliessen, gleich stark ausdehnen; daraus folgt nun, dass in allen

^{*)} Wenigstens ist dies der Fall bei den vier bisher untersuchten krystallisirten Stoffen Chlorkalium, Chlornatrium (deren Brechungsexponent sich sehr stark mit der Temperatur ändert), Fluorcalcium und Alaun, während das amorphe Glas sich entgegengesetzt verhält (vergl. Stefan, Wiener Akademieber. 63. Bd. II. Abth.).

dergleichen Richtungen auch die Aenderung der optischen Elasticität durch die Warme die gleiche sein muss, sei es, dass sie mit der Temperatur wächst oder abnimmt. Ein bei einer Temperatur einaxiger Krystall bleibt es also auch bei jeder andern; und das bestätigen die Beobachtungen an allen in ihrem Verhalten gegen die Wärme untersuchten, zahlreichen Krystallen. Da die Ausdehnung senkrecht zur optischen Axe einen andern Werth hat, als parallel derselben, so ist auch die Aenderung welche die optische Elasticität durch die Erwärmung in der ersteren, von derjenigen, welche sie in der letzteren Richtung erfährt, mehr oder weniger verschieden, d. h. bei einer höheren Temperatur wird die Differenz seiner optischen Elasticität parallel und senkrecht zur Axe, welche wir die Stärke seiner Doppelbrechung nannten, grösser oder kleiner. Ist das letztere der Fall und die Doppelbrechung schon bei gewöhnlicher Temperatur sehr schwach, so giebt es eine solche, bei welcher der Krystall für eine Farbe gleiche Geschwindigkeit des ordentlichen und des ausserordentlichen Strahk besitzt, aber eben nur für eine bestimmte Wellenlänge, wodurch er nicht aufgehört hat, ein einaxiger Krystall zu sein.

Die Interferenzerscheinungen der einaxigen Krystalle können also durch eine gleichmässige Temperaturerhöhung keine andere Aenderung erfahren, als solche, die aus einer Aenderung der Brechungsexponenten und der doppeltbrechenden Kraft folgen. Es werden demnach die von einer normal zur Axe geschnittenen Platte hervorgebrachten Farbenringe entweder enger oder weiter werden, sonst aber keine Aenderung erleiden.

3) Zweiaxige Krystalle. In diesen Krystallen ist die Ausdehnung durch die Wärme eine andere in der Richtung der grössten, in derjenigen der mittleren und der der kleinsten optischen Elasticität; folglich erleiden die drei Hauptbrechungsindices ungleiche Aenderungen, wenn der Krystall auf eine höhere Temperatur gebracht wird, wie dies direct durch Messungen Rudberg's am Aragonit nachgewiesen worden ist. Auf indirectem Wege ist der Beweis dafür jedoch schon an zahlreichen zweiaxigen Substanzen geführt worden. Wenn nämlich die drei Hauptbrechungsexponenten durch die Erwärmung ungleich geändert werden, so ändert sich auch ihr Verhältniss zu einander; von diesem hängt aber die Grösse des optischen Axenwinkels ab, es muss also auch dieser eine Function der Temperatur sein, d. h. grösser oder kleiner werden, wenn der Krystall erwärmt wird.

Um dies zu constatiren, muss man die §. 20 beschriebene Methode mit einer solchen Aenderung anwenden, dass sich bei der Messung des Axenwinkels der Krystall in einer constanten höheren Temperatur befindet. Dies geschieht dadurch, dass man zwischen die Sammellinse und das Objectiv des horizontalen Polarisationsinstrumentes einen nach beiden Seiten weit hervorragenden Metallkasten einschiebt, in dessen Vorder- und Hinterwand je eine planparallele Glasplatte eingefügt ist, so dass man wie vorher durch das Instrument das Licht fallen lassen kann. Ist der Krystall nun zwischen diesen beiden Glasplatten, im Innern des Kastens, centrirt und drehbar be-

estigt, und die Luft in dem letzteren erhitzt und durch längere Zeit hinurch auf constanter (durch eingesetzte Thermometer gemessener) Temperatur ehalten, wodurch also auch die Krystallplatte in allen ihren Theilen dieelbe angenommen hat, so ergiebt die Messung, ganz ebenso angestellt, wie ei gewöhnlicher Temperatur, die jener entsprechende Grösse des Axenzinkels.

Die Bestimmung des Winkels der optischen Axen bei verschiedenen emperaturen mittelst eines derartigen Erhitzungsapparates (dessen Einriching im III. Abschnitt eingehender beschrieben werden soll) hat nun geeigt, dass in der That sich dessen Grösse bei allen untersuchten Körpern*) nit der Temperatur andert, bei einigen so wenig, dass der Unterschied aum durch die Messung constatirt werden konnte, bei der grössten Zahl m mehrere Grade bei einer Erwärmung auf 1000, während es endlich nch Krystalle glebt, deren optischer Axenwinkel sich schon bei geringerer rwarmung um viele Grade andert. Unter diesen befindet sich z. B. der typs, dessen Axenwinkel beim Erwarmen so rasch abnimmt, dass er schon ei einer noch unter 100° C. befindlichen Temperatur gleich Null wird, so ass' bei einem gewissen Warmegrade der kleinste Brechungsexponent für ine bestimmte Parbe gleich dem mittleren wird. Der Krystall ist dann einxig, aber natürlich wegen der Dispersion der Axen bei einer Temperatur ur für eine Farbe, nicht für die übrigen; während ein eigentlicher einkiger Krystall es bekanntlich für alle Farben und für alle Temperaturen ist. Fird ein Gypskrystall nun noch weiter erwärmt, so dass der vorher kleinste rechungsexponent noch weiter zunimmt, demnach grösser wird, als der orher mittlere, so ist nun die optische Axenebene senkrecht zu ihrer vorigen age, d. h. die optischen Axen gehen bei weiterer Erwarmung in der nortellen Ebene auseinander, und man sieht leicht ein, dass die Axen für dieenige Farbe, für welche vorher deren Winkel den kleinsten Werth hatte, unwehr den grössten Winkel, verglichen mit dem der anderen Farben, inschliessen.

Bei manchen Substanzen, deren optischer Axenwinkel eine beträchtliche enderung durch die Temperatur erleidet, beobachtet man die Erscheinung Descloizeaux, Poggendorff's Ann. 119. Bd., S. 181), dass die Krystafle ach dem Abkühlen nicht mehr genau ihre früheren optischen Eigenschaften nnehmen, sondern permanent gewordene Aenderungen des optischen Axen-inkels zurückbleiben. Wahrscheinlich erklären sich diese Phänomene durch as Entstehen innerer Spannungen bei der Abkühlung von einer beträchtch höheren Temperatur, welche mit einer erheblichen Ausdehnung des ürpers verbunden war. Die Krystalle des Feldspaths, bei welchen die Ercheinung besonders deutlich auftritt, zeigen sie nämlich nur dann, wenn ie bis zu schwacher Rothgluth erhitzt worden sind. Ist eine solche pernanente Aenderung eingetreten, so hat der Krystall dabei noch die Fähig-

^{*)} Diese Untersuchungen sind namentlich von Descloizeaux angestellt worden.

keit behalten, temporäre Aenderungen des optischen Axenwinkels zu erleiden, nur dass dieser natürlich bei einer bestimmten Temperatur sich um so viel weniger ändern kann, wie vorher, als der Betrag der entstandenen permanenten Aenderung ausmacht.

Die magnetischen und elektrischen Eigenschaften der Krystalle.

6. 29. Magnetische Eigenschaften der Krystalle. Wenn man ein aus einem amorphen Körper, z. B. Glas, gesertigtes Stäbchen horizontal drebbar zwischen die beiden Pole eines Magneten*) an einem dünnen verticalen Faden (z. B. einem Coconfaden) aufhängt, so erhält dasselbe selbst eine Art Polarität, so dass seine beiden Enden entweder von den beiden Magnetpolen angezogen oder beide von diesen abgestossen werden. In ersterem Falle, welcher z. B. eintritt, wenn das Stäbchen aus eisenhaltigem Glase besteht, suchen sich beide Enden den Magnetpolen so sehr als möglich zu nähen, d. h. das Stäbchen dreht sich, bis es genau mit seiner Längsaxe in der Verbindungslinie der Magnetpole (der magnetischen Axe) steht; die angenommen Stellung, in welcher es verharrt, da in dieser offenbar seine Enden des Polen am nachsten stehen, nennt man deshalb die axiale Stellung. Besteht das Stäbchen dagegen aus eisenfreiem Glase, so werden seine Ender von beiden Polen des Magneten gleich stark abgestossen, dasselbe kann sich also nur in derjenigen Stellung in Ruhe befinden, in welcher beide Enden die grösstmögliche Entfernung von den Polen haben. Dies ist offenbar dann der Fall, wenn die Längsrichtung normal zur magnetischen Axe ist, das Stäbchen dreht sich also in der horizontalen Ebene, bis es quer gegen jene Axe steht; diese Stellung nennt man die aquatoriale.

Nach diesem Verhalten werden alle Substanzen in zwei Klassen eingetheilt, von denen man diejenigen, welche von den Magnetpolen angezogen werden, die paramagnetischen, die davon abgestossenen die diamagnetischen nennt. Hängt man eine aus irgend einem amorphen Stoffe, sei es ein para- oder ein diamagnetischer, gefertigte Kugel genau is die Mitte zwischen zwei Magnetpole, so wird dieselbe in jeder Lage in Rubebleiben, da sie sich in allen ihren Durchmessern gleichartig verhält, diese aber gleich lang sind, folglich sämmtlich gleichen Grad der Polarität annehmen. Es ist hierbei also keine Ursache zu einer Drehung vorhanden.

Anders verhalten sich dagegen im Allgemeinen die Krystalle, deren Magnetismus oder Diamagnetismus nämlich ebenso von der Richtung in den-

^{*)} Man wählt hierzu einen Electromagneten, bestehend aus zwei von dem galvinischen Strome umflossenen verticalen Eisencylindern, welche unten durch ein horizestales Eisenstück zu einem Hufeisen verbunden sind, und oben in zwei einander zugkehrte Spitzen endigen, deren Abstand nur so gross ist, dass des horizontale Stäbches eben noch zwischen denselben schwingen kann.

selben abhängig ist, als die übrigen physikalischen Eigenschaften. Sie zern fallen auch hierbei wieder in dieselben drei, getrennt zu behandelnden
n Klassen:

- 1) Die isotropen Krystalle haben nach allen Richtungen gleichen Grad des Para- oder des Diamagnetismus, folglich verhalten sie sich genau wie amorphe Körper, d. h. eine Kugel nimmt zwischen den Polen keine bestimmte Stellung an. Um zu bestimmen, ob die Substanz para- oder diamagnetisch ist, genügt es also, ein Stäbchen aus derselben in irgend einer Richtung herauszuschneiden, zwischen die Magnetpole zu hängen und zu beobachten, ob es sich axial oder äquatorial einstellt.
- stärksten Para oder Diamagnetismus, senkrecht dazu (nach allen Seiten gleich) den geringsten, oder umgekehrt ist die eine oder die andere Eigenschaft in der ersteren Richtung im Minimum, in der letzteren im Maximum. Rine Kugel, aus einem einaxigen Krystall geschnitten, wird also nur dann zwischen den Polen eines Magneten in jeder Stellung in Ruhe bleiben, wenn sie so aufgehängt wird, dass sie sich nur um ihre optische Axe drehen kann, weil dann alle in der horizontalen Drehungsebene liegenden Richtungen gleichwerthig sind. Wird sie dagegen so aufgehängt, dass die Axe in der Drehungsebene liegt, so wird sie stets eine ganz bestimmte Einstellung annehmen. Es stellt sich nämlich die Richtung ihrer optischen Axe,
- A) wenn der Krystall paramagnetisch ist, und a) seine Axe der Bichtung des stärksten Magnetismus entspricht, axial; b) wenn dabei seine Axe das Minimum des Magnetismus zeigt, äquatorial;

Ganz ebenso verhält sich ein aus dem Krystall geschnittener Würfel,

dessen drei Flächenpaare genau gleichen Abstand haben, und deren eine

normal zur optischen Axe ist, wenn derselbe so aufgehängt wird, dass die

optische Axe sich in der horizontalen Ebene befindet.

3) Die zweiaxigen Krystalle haben, wenn sie ihrer ganzen Masse nach paramagnetisch sind, eine Richtung des stärksten, eine des mittleren und eine des schwächsten Magnetismus; die diamagnetischen ebenso des grössten, mittleren und kleinsten Diamagnetismus; daher ein solcher Krystall, in Kugelform gebracht, wenn er in einer beliebigen Richtung aufgehängt wird, stets eine bestimmte Einstellung annimmt, derart, dass sich unter allen in der Drehungsebene liegenden Richtungen diejenige des relativ stärksten Magnetismus oder schwächsten Diamagnetismus axial stellt.

Bei denjenigen optisch zweiaxigen Körpern, deren optische Elasticitätsaxen für alle Farben zusammenfallen, sind denselben auch die drei magnetischen Axen, d. h. die Richtung des grössten, mittleren und kleinsten Paraoder Diamagnetismus parallel. Wenn man also aus einem solchen einer Würfel schneidet, dessen Flächen den drei optischen Hauptschnitten paralle

sind, und denselben so aufhängt, dass ein Flächenpaar der horizontale Drehungsebene parallel ist, so stellt er sich zwischen den Magnetpolen sies so ein, dass eines der beiden anderen Flächenpaare axial, das dritte Equtorial wird, und zwar nimmt dasjenige die erstere Stellung an, dessen Namale schwächeren Para- oder stärkeren Diamagnetismus hat, als die Normale zum dritten Flächenpaar. Hängt man nun den Würfel ein ander Mal nauf, dass eine andere Elasticitätsaxe vertical ist, so wird die Einstellung lehren, welche der beiden, alsdann horizontalen Elasticitätsaxen grössen Para- oder Diamagnetismus besitzt. Hierdurch ist nummehr bestimmt, welche der drei magnetischen Axen die des grössten, mittleren oder kleinsten Paroder Diamagnetismus ist. (Ausführlicheres vergl. in: Grailich und v. Lang, Orientirung der magnetischen Verhältn. in Kryst. pp. Sitz.-Ba. d. Wiener Akad. 32. Bd. S. 43, 4858.

§. 30. Electrische Eigenschaften der Krystalle. Wie sich die drei Arten der Krystalle in magnetischer Beziehung unterscheiden, so ist mit Sicherheit eine analoge Verschiedenheit derselben in ihrem Verhalten mit Electricität anzunehmen, z. B. verschiedene Leitungsfähigkeit nicht isotrope in verschiedenen Richtungen u. s. f. Es ist jedoch noch kein experimenteller Nachweis dieses Verhaltens geführt worden, und würde dasselbe auch schwerlich in praktischer Beziehung, zur Unterscheidung der verschiedene Klassen von Krystallen, von Wichtigkeit sein, ebenso wenig, wie es wegen der experimentellen Schwierigkeiten der Methode die magnetischen Eigenschaften sind. Für jenen Zweck sind in erster Linie nur die optischen Verhältnisse brauchbar, und in einzelnen Fällen das Verhalten der Krystalle bei ihrer Ausdehnung durch die Wärme.

Es giebt indess einige electrische Eigenschaften gewisser Krystalk, welche für die physikalische Krystallographie von Interesse sind, weil sie im Zusammenhange mit bestimmten Ausbildungsarten der Krystallform jener Körper stehen.

Die erste derselben ist die Pyroelectricität, d. h. die Eigenschaft gewisser Krystalle, während einer Temperaturänderung an beiden Enden entgegengesetzte freie Electricität zu zeigen. Zeigt ein solcher Krystall an einem Ende positive, am andern negative Electricität, während er erwärmt wird, so wird das erstere negativ, das letztere positiv electrisch, während er sich abkühlt. So lange ein solcher Krystall constante Temperatur hat, zeigt er keine Polarität, diese ist dagegen um so stärker, je schneller seine Temperaturänderung vor sich geht.

Während sich die vorige Eigenschaft nur bei nichtmetallischen Körpern, welche den galvanischen Strom nicht leiten, vorfindet, zeigen einige metallische Stoffe dagegen ein eigenthümliches Verhalten in thermoelectrischer Beziehung. Man nennt bekanntlich einen galvanischen Strom, welcher entsteht, wenn die Berührungsstelle zweier Metalle, z. B. Antimon und Wismuth, die ausserdem noch durch einen guten metallischen Leiter, z. B. einen Kupferdraht, mit einander verbunden sind, erwärmt wird, einen thermo-

Electrischen Strom. Bei den beiden genannten Metallen bewegt sich der Thermostrom an der Berührungsstelle vom Wismuth zum Antimon hin, man nennt daher das Antimon thermoëlectrisch positiv gegen das Wismuth; ersteres ist, wenn auch in verschiedenem Grade (d. h. einen stärkeren oder schwächeren Strom liefernd), positiv gegen alle einfachen Metalle, das Wismuth negativ gegen alle übrigen. Einige Metallverbindungen, z.B. der Eisenkies, Fe S², verhalten sich nun derart, dass gewisse Krystalle derselben selbst gegen Antimon noch positiv, andere selbst gegen Wismuth noch thermoëlectrisch negativ sind, so dass zwei derart entgegengesetzte Krystalle, bei gleicher chemischen Beschaffenheit, einander berührend und an der Berührungsstelle erwärmt, einen kräftigeren Thermostrom liefern, als Antimon und Wismuth.

§. 31. Zusammenhang der physikalischen Eigenschaften der Die verschiedenen physikalischen Eigenschaften der krystalli-Krystalle. sirten Substanzen stehen in einem bestimmten gesetzmässigen Zusammenhang mit einander. Wir sahen, dass nach jeder der betrachteten Eigenschaften die gesammten Krystalle in drei, scharf von einander geschiedene Klassen zerfallen, und dass die Unterschiede dieser Klassen in jedem Falle ganz ana-Jener Zusammenhang besteht nun darin, dass die Eintheilung der einzelnen Substanzen in jene Klassen für alle Eigenschaften identisch ist, so dass ein Krystall, welcher in optischer Beziehung z. B. zur zweiten Klasse (den einaxigen) gehört, in Bezug auf alle übrigen physikalischen Eigenschaften der, jener entsprechenden, und keiner andern Klasse, ange-Haben wir also für irgend eine Eigenschaft die Zugehörigkeit eines Krystalls zu einer bestimmten Abtheilung erkannt, so ist damit diejenige, welcher er in Bezug auf seine übrigen physikalischen Eigenschaften angehört, zugleich mit bestimmt. Die Krystalle zerfallen also überhaupt nach ihrem physikalischen Verhalten in drei Klassen, welche wir mit ihren wichtigsten Unterschieden im Folgenden noch einmal übersichtlich zusammenstellen wollen:

I. Isotrope Krystalle.

Fortpflanzung des Lichtes und der Wärme nach allen Seiten gleich; Ausdehnung durch die Wärme, magnetische Eigenschaften u. s. w. ebenfalls dieselben in allen Richtungen.

II. Einaxige Krystalle.

Krystalle mit einer besonders ausgezeichneten Richtung, der physikalischen Hauptaxe, in welche entweder die grösste oder die kleinste optische Elasticität, das Maximum oder das Minimum der Wärmeleitung, der Ausdehnung durch die Wärme, des Para- oder Diamagnetismus u. s. f. fäl während alle mit ihr gleichen Winkel einschliessenden Richtungen phykalisch gleichwerthig sind.

III. Zweiazige Krystalle.

Während bei den isotropen Krystallen drei auf einander senkrechte Richtungen physikalisch gleichwerthig sind, bei den einaxigen zwei, welche normal zur Axe stehen, die dritte (die Axe) davon verschieden, — so sind bei den zweiaxigen alle drei ungleich. Im einfachsten Fall sind drei auf einander senkrechte Richtungen vorhanden, denen die Hauptschwingungsrichtungen für alle Farben des Lichtes parallel sind; alsdann fallen mit denselben auch die Richtungen des grössten, mittleren und kleinsten Wärmeleitungsvermögens, der thermischen Ausdehnung, des Para- oder Diamagnetismus u. s. f. zusammen. Dies ist jedoch nur für einen Theil der zweiaxigen Krystalle der Fall, bei einem andern fällt nur eine jener drei Hauptrichtungen für die verschiedenen physikalischen Eigenschaften in dieselbe Richtung, bei den übrigen endlich haben dieselben eine völlig von einander unabhängige Lage im Krystall.

Im folgenden Abschnitt werden wir nun erfahren, dass alle Krystalle in Bezug auf ihre Krystallformen ebenfalls in drei, vollkommen mit jenen drei identische, Klassen zerfallen, und hierauf beruht es, dass wir durch die Bestimmung der Zugehörigkeit eines Krystalls zu einer gewissen Klasse in physikalischer Beziehung, zugleich auch erkannt haben, in welche Abtheilung er seiner geometrischen Form nach gehört.

II. ABTHEILUNG.

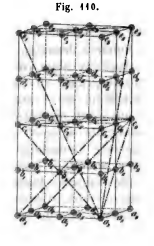
DIE GEOMETRISCHEN EIGENSCHAFTEN DER KRYSTALLE.

,

•

Einleitung. Die nunmehr als bekannt vorausgesetzten physikalischen Eigenschaften der Krystalle führen uns zu der Vorstellung, dass letztere aus der regelmässigen Aneinanderlagerung kleinster Theile (Krystallmoleküle) der betreffenden, den Krystall bildenden Substanz bestehen, wobei die Lagerung derart ist, dass sie um jedes Theilchen in gleicher Weise stattfindet, d. h. dass in allen parallelen Geraden, sie mögen, durch welche Punkte des Krystalls sie wollen, gehen, die Vertheilung der Massentheilchen die gleiche ist. Es folgt dies unmittelbar aus der Eigenschaft der Krystalle, in allen parallelen Richtungen das gleiche physikalische Verhalten zu zeigen. Eine solche regelmässige Anordnung der Krystallmolekule ist aber nur dann möglich, wenn folgende Bedingung erfüllt ist: es müssen nach zahlreichen Richtungen Ebenen durch den Krystall gelegt gedacht werden können, in deren jeder die darin liegenden Massentheilchen in netzförmiger Anordnung vertheilt sind, und in allen einander parallelen Ebenen dieser Art muss diese Vertheilung gleichartig sein. Alsdann können wir uns das ganze Aggregat von Massentheilchen, d. h. den Krystall, nach sehr verschiedenen, aber durch die Lagerung der Theilchen vollkommen bestimmten*) Richtungen in gleichartige ebene Schichten zerlegt denken.

^{*)} Davon kann man sich am leichtesten eine Vorstellung verschaffen, wenn man sich die regelmässigste Anordnung solcher Massenpunkte denkt, welche möglich ist, nämlich diejenige, nach welcher dieselben die Eckpunkte von Würfeln bilden, wie z.B. die 8 Punkte $a_1a_2a_4a_5b_1b_2b_4b_5$ Fig. 110. Hier sind alle Schichten gleichartig, welche der Ebene a1a3a7a9 parallel sind, da in diesen sämmtlich die Theilchen quadratisch angeordnet erscheinen, ebenso alle Schichten, welche der Ebene a₁a₇c₃c₉ parallel sind, in welcher die Theilchen die Eckpunkte gleichgrosser Rectangeln mit den Seiten 4 (wenn der kleinste Abstand zweier Theilchen gleich 1 ist) und 1/2 darstellen; ferner sind gleichartig alle Schichten paroffel der Ebene acte, denn in allen sind die Theilchen Eckpunkte gleichseitiger Dreiecke, deren Seiten = $\sqrt{2}$; gleichartig sind alle Schichten parallel der Ebene durch a₃c₂e₁e₅e₉c₆, denn deren Theilchen bilden die Eckpunkte von Rhomben, deren Gestalt gleich a₃c₂e₅c₆ ist, u. s. f. Weiteres s. in der interessanten Abhandlung von Sohnke,



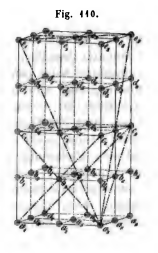
über die Anordnung der Moleküle in Krystallen, Poggendorff's Ann. 132. Bd.

ZHIMES COLUMN COLUMN SERVE

,

Einleitung. Die nunmehr als bekannt vorausgesetzten physi-Eigenschaften der Krystalle führen uns zu der Vorstellung, dass us der regelmässigen Aneinanderlagerung kleinster Theile lmolekule) der betreffenden, den Krystall bildenden Substanz wobei die Lagerung derart ist, dass sie um jedes Theilchen in 'eise stattfindet, d. h. dass in allen parallelen Geraden, sie mögen, lche Punkte des Krystalls sie wollen, gehen, die Vertheilung der lchen die gleiche ist. Es folgt dies unmittelbar aus der Eigen-Krystalle, in allen parallelen Richtungen das gleiche physikalische zu zeigen. Eine solche regelmässige Anordnung der Krystallmoleber nur dann möglich, wenn folgende Bedingung erfüllt ist: es ach zahlreichen Richtungen Ebenen durch den Krystall gelegt geden können, in deren jeder die darin liegenden Massentheilchen niger Anordnung vertheilt sind, und in allen einander parallelen ieser Art muss diese Vertheilung gleichartig sein. Alsdann können las ganze Aggregat von Massentheilchen, d. h. den Krystall, nach chiedenen, aber durch die Lagerung der Theilchen vollkommen n*) Richtungen in gleichartige ebene Schichten zerlegt denken.

on kann man sich am leichtesten eine Vorschaffen, wenn man sich die regelmässigste solcher Massenpunkte denkt, welche möglich i diejenige, nach welcher dieselben die Eck-Würfeln bilden, wie z. B. die 8 Punkte 2465 Fig. 110. Hier sind alle Schichten gleichhe der Ebene $a_1a_3a_7a_9$ parallel sind, da in mtlich die Theilchen quadratisch angeordnet ebenso alle Schichten, welche der Ebene allel sind, in welcher die Theilchen die Eckchgrosser Rectangeln mit den Seiten 1 (wenn : Abstand zweier Theilchen gleich 1 ist) und en; ferner sind gleichartig alle Schichten parbene a3c1c9, denn in allen sind die Theilchen gleichseitiger Dreiecke, deren Seiten = 1/2; sind alle Schichten parallel der Ebene durch denn deren Theilchen bilden die Eckpunkte en, deren Gestalt gleich agc2e5c6 ist, u. s. f. in der interessanten Abhandlung von Sohnke,



nordnung der Moleküle in Krystallen, Poggendorff's Ann. 132. Bd.

Das Wachsthum eines Krystalls, z. B. wenn sich ein solcher aus einer Auflösung absetzt, geschieht aber in der Weise, dass sich an alle vorhandenen Theilchen, von diesen in bestimmter Richtung angezogen, neue gleicharte anlagern, so dass alle gleichzeitig angelagerten Schichten des Krystalls auch gleiche Lagerung ihrer Theilchen besitzen. Ist aber die Lagerung der Theilchen in solchen Schichten eine gleichartige, so mussen sie ebene sein; hört also zu einer bestimmten Zeit aus irgend einer Ursache (Mangel an weiterer, noch aufgelöster Substanz, Entfernung des Krystalls aus der Auflösung oder dergl.) das Fortwachsen des Krystalls auf, so muss derselbe nach jener Seite hin mit einer ebenen Fläche endigen, deren Richtung in einer bestimmten Abhängigkeit von der Art der Lagerung der Krystallmoleküle steht. Diese letztere ist aber nur die Folge der anziehenden und abstossenden Kräfte, welche zwischen den Theilchen wirken, d. h. von der Natur dieser Theilchen. So führt uns das physikalische Verhalten der Krystalle zu einer Vorstellung über die Art ihrer Zusammensetzung aus kleinsten Theilchen, welche uns vollständig darüber Rechenschaft giebt, warm ein Krystall nach dem Aufhören seines Wachsthums von ebenen Flächen begrenzt erscheint, deren Richtung in bestimmtem Zusammenhang mit der Natur seiner Substanz steht.

Die Begrenzung eines Krystalls nach einer oder mehreren Richtungen kann auch durch einen andern festen Körper bedingt sein, bis an dessen Oberfläche sich das Wachsthum des Krystalls fortgesetzt hat. Dann ist seine Begrenzung nach dieser Seite hin selbstverständlich von der Gestalt und zufälligen Lage jenes Körpers abhängig, kann also auch in keinem gesetsmässigen Zusammenhang mit der Natur derjenigen Substanz, welche der Krystall bildet, stehen. Einen Krystall, welcher nach allen Seiten von ebenen Flächen begrenzt ist, welche die letztere Bedingung erfüllen, neum man einen vollständig ausgebildeten Krystall, und diese allein können es sein, mit denen sich die Krystallographie beschäftigt. Die Richtung dieser ebenen Flächen, welche man Krystallflächen nennt, ist von der Natur der Moleküle des Krystalls, also von der chemischen Zusammensetzung der Substanz desselben, abhängig; sie muss also eine andere sein, wena die chemische Natur eines Krystalls eine andere ist, d. h. jeder chemischet Verbindung muss eine bestimmte Krystallform zukommen, wobei unter »Krystallform« die Gesammtheit aller der Ebenen zu verstehen ist, welch wir uns durch die kleinsten Theilchen gelegt denken können, so dass jedt parallele Ebene, durch ein beliebiges anderes Theilchen gelegt, die übrigen in gleicher Vertheilung enthält. Von dieser »Krystallform« eines Körpen hängen nun aber, wie in diesem Abschnitt eingehend gezeigt werden all die physikalischen Eigenschaften seiner Krystalle ab, so dass jene als die wichtigste seiner Eigenschaften erscheint, besonders deshalb, weil es die Krystallform ist, durch welche wir am sichersten zwei einander ähnliche ihrer chemischen Natur nach jedoch verschiedene Körper von einander unterscheiden können.

Denken wir uns einen Krystall nur aus einer Art von Schichten sich aufbauend, und bleiben wir zunächst bei dem einfachsten in Fig. 140 dargestellten Beispiele der Vertheilung der Molekule stehen, in welchen sie die Eckpunkte von Würfeln bilden. Hier giebt es offenbar dreierlei Ebenen, in welchen die Punkte quadratisch vertheilt liegen, das sind 1) diejenigen, welche der horizontalen Unter- oder Obersläche aller jener Würfel parallel sind, 2) die der nach vorn gekehrten verticalen, und 3) der den nach rechts und links gewendeten Seitenflächen parallelen. Diese drei Arten von Ebenen stehen sämmtlich auf einander senkrecht. Findet nun die Anlagerung neuer Theilchen an die zuerst sich ausscheidenden nur in solchen Schichten statt, welche jenen drei Ebenen parallel sind, so muss ein Würfel entstehen, sobald nämlich nach allen sechs Seiten sich solche Schichten anlegen, also ein ringsum ausgebildeter Krystall entstehen kann. Wie viele solche Schichten sich bilden, d. h. welche Dimensionen der entstehende Krystall erhält, dies hängt offenbar ab von der Quantität der zur Anlagerung disponiblen Materie, von der Zeit, während welcher das Wachsthum stattfand u. s. f., d. h. von äusseren Umständen, welche an und für sich in keiner Beziehung ser chemischen Natur des Stoffes, aus welchem der Krystall sich bildet, stehen.

Dies ist aber nicht nur der Fall mit der Grösse des Krystalls überhaupt, sondern auch mit seiner Ausdehnung nach verschiedenen Richtungen. Damit sich an einen in der Bildung begriffenen würfelförmigen Krystall auf zilen sechs Flächen stets in gleicher Zeit gleich dicke Schichten absetzen, dazu wurde eine so gleichmässige Zufuhr des Stoffes von allen Seiten nöthig sein, wie sie in Wirklichkeit nicht stattfindet. Es wurde daher ein besonderer Zufall sein, wenn ein Krystall jener Gestalt nach allen drei, auf seinen Flüchen normal stehenden Richtungen gleich schnell wachsen würde. Der allgemeine Fall ist vielmehr, dass dies mehr oder weniger ungleich stattfindet, so dass an dem fertigen Krystall der Abstand der beiden parallelen Flächen jedes der drei Flächenpaare ein verschiedener ist. Die Gestalt der Flächen ist alsdann nicht die von Quadraten, sondern von Rechtecken, von denen je zwei an einander stossende verschiedenes Längenverhältniss ihrer Seiten haben. Nichts desto weniger nennen wir in der Krystallographie eine solche Form einen »Würfel«; während dieser in der Stereometrie definirt wird als ein von sechs Quadraten umschlossener Raum, ist ein Würfel in krystallographischem Sinne ein von drei parallelen Flächenpaaren, welche einander unter rechten Winkeln durchschneiden, umschlossener Raum. Wie weit jedes dieser Flächenpaare von einander absteht, d. h. wie breit, lang und hoch der Würfel ist, ob diese Dimensionen nahe gleich oder sehr verschieden sind, ob der Würfel z. B. die Form eines langen, äusserst dünnen rectangulären Stäbchens besitzt, Alles dies ist nur von den äusseren Umständen bei der Bildung des Krystalls abhängig, also für die Betrachtung ganz irrelevant, da es mit der Natur des Krystalls Nichts zu thun hat. iede Fläche in diesem Beispiel stets eine Würfelfläche bleibt, welchen Abstand sie auch von ihrer gegenüberliegenden parallelen habe, so folgt aus der bisherigen Betrachtung allgemein, dass eine Krystallfläche ihren krystallegraphischen Character nicht ändert, wenn wir sie uns parallel sich selbst verschoben denken.

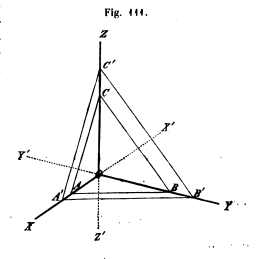
Aus den physikalischen Eigenschaften und der aus diesen gefolgertes Art der Zusammensetzung der Krystalle aus kleinsten Theilchen (Molekulmtheorie) haben wir also geschlossen, dass bei einem Krystall die Flächen in Allgemeinen nicht gleichen Abstand von irgend einem Punkte desselbes haben können, dass dagegen dieselben Arten von Flächen stets dieselbe Richtung haben, d. h. dieselben Winkel mit einander einschliesen mussen. Dies bestätigt denn die Erfahrung vollkommen; die Krystalle einer Substanz von gleicher Form haben die mannigfaltigsten Dimensionen nach den verschiedenen Richtungen, so dass die gleichartigen Flächen die verschiedenste Grösse und Gestalt haben, während Eines immer constant bleibt; dies sind die Winkel, unter welchen sich die Flächen schneides. Diese letzteren sind es daher auch allein, welche die Krystallform bestimmen, alles andere ist nur von zufälligen Umständen abhängig, welche bei der Bildung des Krystalls stattfanden. Die Ungleichheit der Dimensiones der Krystalle nach verschiedenen Richtungen hat man fälschlicherweise at dem Namen Verzerrung belegt, ob es gleich der eigentlich normale Fall der Ausbildung eines Krystalls ist, während es als ein besonderer Zofel betrachtet werden muss, wenn einmal ein solcher sich ausbildet. bei welchen alle gleichartigen Flächen genau gleich gross sind. Die Verschiedenheit von deren Grösse und Gestalt bedingt im Anfang eine Schwierigkeit hein Studium der Krystallographie, welche durch Uebung im Erkennen möglichst »verzerrter« Krystalle so bald als thunlich überwunden werden muss. Haben wir eine solche Form vor uns, so müssen wir uns deren Flächen sämmtlich parallel sich selbst so weit verschoben denken, bis sie alle gleichweit von einem beliebig gewählten Punkte des Krystalls, welcher dann desses Mittelpunkt wird, abstehen, und erhalten hierdurch das geometrische Ideal der Form.

Dieses letztere, d. h. die Form mit gleicher Centraldistanz aller gleichartigen Flächen, ist es nun, welche wir bei allen krystallographischen Betrachtungen benutzen wollen, müssen nur dabei fortwährend festhalten, dass krystallographisch an der Form gar nichts geändert wird, wenn ihre Flächen parallel sich selbst verschoben werden, dass Alles, was für eine Richtung in derselben gilt, auch für jede derselben parallele in gleicher Weise statthat, dass also, wenn von geraden Linien die Rede ist, stets Richtung en gemeint sind, und für eine Ebene von bestimmter Richtung jede ihr parallele substituirt werden kann. Die Form eines Krystalls ist nunmehr zu definiren als der Inbegriff einer Anzahl ebener Flächen, welche sich unter bestimmten Winkeln durchschneiden.

Die Winkel allein sind es, welche von der Natur des den Krystall bidenden Körpers abhängen, nur diese können ihn daher charakterisiren. yand BCO Fig. 111 drei heliebige Ebenen eines Krystalls, welche sich in den drei Richtungen OX, OY und OZ schneiden, deren Durchschnittspunkt, O wegen der Verschiebbarkeit der Flächen ein heliebiger Punkt des Krystalls, ist. Nennen wir die drei Richtungen OX, OY und OZ die drei Axen des Krystalls, die Ebenen OXY, OXZ, OYZ die Axenebenen und die Winkel XOY, XOZ, YOZ die Axenwinkel, so theilen offenbar die drei Axenebenen den ganzen Raum in acht Octanten, welche im Punkte Otanten, welche im Punkte Otanten, und zwei nur im einer Axe berühren, gegenübertiegende, und zwei nur im Punkte O zusammenstossende entgegentgesetzte heissen.

Irgend eine vierte Fläche des Krystalls schneide nun die drei Axen in den Punkten A, B und C, so mögen OA, OB und OC die Parameter Lieber Fläche heissen, deren Durchschnittsfigur mit den Axenebenen das Irgieck ABC ist. Von dieser Fläche liegen, da sie die drei Axenebenen

durchschneidet, Theile auch in den benachbarten Octanten; man sagt nun von einer Fläche, dass sie in demjenigen Octanten liege, welthen sie in einer geschlossenen Durchschnittsfigur, wie das Dreieck **ARC** im oberen rechten vorderen Octanten in Fig. 111 es ist, schneidet Lage 🕶 ner Fläche gehört demnach ausser der Grösse der Parameter auch noch *die Angabe desjenigen Octanten, Fin welchem sie liegt, da acht Flächen mit gleichen Parametern möglich sind. Um die letztere Angabe su ermöglichen, nennt man die



Strecken OX', OY', OZ' der Axen negativ und versieht die Parameter, welche sich auf jene Strecken beziehen, mit dem — Zeichen.

Multiplicirt man die Parameter einer Fläche, z. B. OA, OB, OC, mit einer beliebigen Zahl m, so erhält man die Parameter einer der ersten parallelen Fläche, z. B. OA', OB', OC' Fig. 111, denn

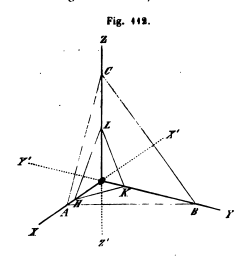
$$\frac{OA'}{OA} = m, \quad \frac{OB'}{OB} = m, \quad \frac{OC'}{OC} = m$$

$$\frac{OA'}{OA} = \frac{OB'}{OB} = \frac{OC'}{OC},$$

folglich Dreleck OAB ähnlich Dreleck OA'B', ebenso OAC ähnlich OA'C', demnach

$$A'B' \parallel AB$$
, $A'C' \parallel AC$,

also auch die Ebenen ABC und A'B'C' einander parallel. Da para Flächen krystallographisch als identisch zu betrachten sind (wegen parallelen Verschiebbarkeit einer jeden Fläche), so folgt hieraus, dass Parameter einer Fläche mit jeder beliebigen Zahl multiplicirt werden kön ohne dass dadurch an der Lage der Fläche Etwas geändert wird. Da Zahl m auch — 4 sein kann, so folgt weiter, dass zwei entgegengest Flächen mit gleich grossen Parametern parallel sind. Endlich kann man beliebigen Zahl m auch einen solchen Werth geben, dass einer der Parameter gleich 4 wird, woraus ersichtlich ist, dass die Lage einer Krys



fläche in Bezug auf die Axen s durch zwei von einander u hängige Grössen bestimmt ist.

Betrachten wir nun noch a funfte Fläche desselben Kryst deren Parameter OH, OK und Fig. 442 sind, so können wir de Lage noch auf andere Weise durch die Länge der Parameter stimmen, indem wir nämlich geben, der wievielste Theil i Parameter sind von den entst chenden (auf dieselbe Axe be genen) der vorher betrachte Fläche ABC.

Sei z. B. OH der h-te T

von OA, OK der k-te von OB, OL der l-te von OC, so ist

$$OH = \frac{OA}{h}, OK = \frac{OB}{k}, OL = \frac{OC}{l},$$

und

$$h = \frac{OA}{OH}, \quad k = \frac{OB}{OK}, \quad l = \frac{OC}{OL}.$$

Diese drei Grössen h, k, l bestimmen die Fläche vollkommen, wenn die I der ersteren Fläche, d. h. die Parameter OA, OB und OC bekannt si Multipliciren wir h, k, l mit einer beliebigen Zahl m, so ist dies gle bedeutend mit einer Multiplication von OA, OB und OC mit m; d ändert an der Lage der ersteren Fläche nichts, sondern entspricht nur e Parallelverschiebung; wir können also auch diese, die letztere Fläche stimmenden Grössen h, k, l, mit irgend einer beliebigen Zahl multiplici ohne dadurch an dem Verhältniss beider, d. h. der Richtung derselt Etwas zu ändern. Man kann daher auch immer eine der drei Zah h, k, l gleich l oder gleich einer beliebigen Zahl setzen.

In derselben Weise kann nun jede andere Krystallfläche $H'\,K'\,L'$ du die drei Grössen

$$h' = \frac{OA}{OH'}, \quad k' = \frac{OB}{OH'}, \quad l' = \frac{OC}{OL'}$$

bestimmt werden, so dass also alle an einem Krystall auftretenden Ebenen durch die Parameter einer einzigen (beliebig gewählten) Fläche und durch die Verhältnisszahlen ihrer Parameter zu denen jener einzigen Fläche bestimmt werden können.

Die Parameter OA, OB und OC derjenigen Fläche, von welcher man ausgeht, nennt man die Axenlängen des Krystalls und bezeichnet sie mit a, b, c, von welchen Grössen gewöhnlich eine = 4 gesetzt wird. Die Verhältnisszahlen h, k, l einer andern Krystallfläche heissen ihre Indices, und $(h \ k \ l)$

ihr Symbol, durch welches nach dem Gesagten ihre Lage vollkommen bestimmt ist, wenn die Axenlängen bekannt sind.

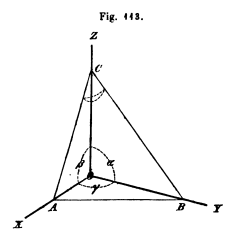
Die Erfahrung hat nun gelehrt, dass an einem Krystall nur solche Flächen vorkommen, deren Indices, von welchen Flächen desselben Krystalls als Axenebenen und zur Bestimmung der Axenlängen man auch ausgehe, sich wie rationale Zahlen verhalten. Nehmen wir also irgend drei Flächen eines Krystalls zu Axenebenen, irgend eine vierte zur Grundform, d. h. bestimmen wir durch diese die drei Axenlängen, welche aus der Neigung derselben gegen die Axenebenen berechnet werden können, und bestimmen dann durch Messung der Winkel aller übrigen Flächen auch tderen Parameter und daraus für eine jede das Verhältniss derselben zu den Axenlängen, d. h. die Indices, so erhält man nur rationale Zahlen, und zwar fast immer die einfachsten, welche möglich sind. Da diese Zahlen aber aus Beobachtungen (Messungen der Krystallwinkel) hergeleitet werden, diese aber natürlich niemals absolut genau, sondern nur Annaherungen an den wahren Werth, behaftet mit mehr oder weniger grossen Fehlern, sind, so erklärt sich hieraus, warum man bei der Bestimmung der Indices niemals genau einfache rationale Zahlen erhält, sondern nur angenähert. Dass aber jene die wahren Werthe der gesuchten Indices sind, beweist der Umstand, dass die berechneten Indices sich ihnen um so mehr nähern, je genauere Winkelmessungen zur Rechnung benutzt werden konnten. Da die Indices einer Fläche mit jeder beliebigen Zahl multiplicirt werden können, so sind sie immer auf eine Form zu bringen, in welcher sie sammtlich ganze rationale Zahlen darstellen, daher das soeben erläuterte empirische Grundgesetz der Krystallographie auch das Gesetz der Rationalität der Indices heisst. Nach der Zurtickführung auf ganze Zahlen sind die Indices gewöhnlich nur die allerkleinsten der Zahlenreihe, nämlich:

selten höhere. Da, wie schon bemerkt, die Berechnung derselben niemals absolut genau diese einfachen Zahlen liefert, so hat man für den gefundenen Werth immer die nächstliegende einfache rationale Zahl als wahren Werth einzusetzen, aber stets zu bestimmen, welche Differenz der zur Rechnung benutzten Krystallwinkel dem Unterschiede zwischen dem gefundenen und dem angenommenen Werthe entspricht, und zu sehen, ob diese Differenz noch als Ungenauigkeit der Messung betrachtet werden kann. Ist letzteres

nicht der Fall, so hat man einen dem gefundenen Werthe der Indices näher liegenden, dann natürlich weniger einfachen, welcher jene Bedingung erfüllt, als wahren Werth einzusetzen. Fände man z. B. das Verhältniss zweier Indices = 4:4,79, so kann dies = 4:2 nur in dem Fall sein, dass die zu Grunde gelegten Messungen wegen unvollkommener Flächenbeschaffenheit der Krystalle höchst ungenau seien; trifft dies nicht zu, so muss der viel weniger einfache Werth 1:1,75 = 4:7 das wahre Verhältniss der Indices angeben.

Die Axenwinkel α , β , γ Fig. 413 der drei zu Axenebenen beliebig ausgewählten Flächen und das Parameterverhältniss der Grundform, d. h. die Axenlängen a=OA, b=OB, c=OC, von denen eine = 4 gesetzt wird, so dass also nur zwei derselben zu bestimmen sind, stellen zusammen fünf von einander unabhängige Grössen vor, welche man die Elemente des Krystalls nennt.

Um diese zu bestimmen, bedarf es fünf von einander unabhängiger Gleichungen und hierzu dienen die Messungen von fünf Krystallwinkeln, nämlich derjenigen drei,



unter welchen sich die Axenebenes schneiden, und der beiden Neigungs der Grundform ABC gegen zwei da Axenebenen, z. B. gegen XOZ und YOL Denkt man sich um O als Mittelpunkt eine Kugelfläche gelegt, so schneide die drei Axenebenen auf dieser ein sphirisches Dreieck ab, welches in Fig. 411 punktirt bezeichnet ist, dessen Winkel gleich denjenigen sind, unter welche sich je zwei Axenebenen schneiden, und dessen Seiten die Bögen a, \$, y sind. Die drei Winkel dieses sphärischen Dreiecks A, B und C sind durch die Messung gegeben, denn A ist der Winkel zwischen den Axenebenen XOZ und XOY, B derjenige zwischen YOX und YOZ, C derjenige zwischen ZOX und ZOY. Berechnet man aus diesen nach

der betreffenden Formel der sphärischen Trigonometrie die drei Seiten, so hat man demit die drei gesuchten Axenwinkel α , β , γ gefunden. Denkt men sich nun weiter us den Punkt C als Centrum eine Kugeloberfläche construirt, so schneidet die Grundford ABC und die beiden Axenebenen XOZ und YOZ aus diesem ein ebenfalls in der Figurunktirt bezeichnetes sphärisches Dreieck aus, dessen drei Winkel bekannt sind; es ist dies 1) der Winkel C der beiden Axenebenen C00 und C00, 2) und 3) die Winkel zwischen diesen beiden und der Ebene C00, es können also auch hier die drei Kroisbögen, welche die Seiten bilden, berechnet werden. Kine dieser ist gleich dem Winkel C00, welche die Seiten bilden, berechnet werden. Kine dieser ist gleich dem Winkel C00, welche auch einer Seite des sphärischen Dreiecks C0, die Winkel C1, welcher auch einer Seite des sphärischen Dreiecks gleich ist, die Kenntniss des Dreiecks C2, da Winkel C3, und somit des Verhältnisses der beiden Axenlängen C4, C5, da Winkel C6, und somit des Verhältnisses der beiden Axenlängen C6, C7, da Winkel C8, und somit des Verhältnisses der beiden Axenlängen, und wenn eine derselben C4 gesetzt wird, diese selbst bestimmt; C5

sind demnach mit den vorher berechneten Axenwinkeln nunmehr sämmtliche fünf Elemente des Krystalls gefunden.

Durch die fünf Elemente sind sämmtliche anderen Flächen, welche an dem Krystall noch auftreten können, gegeben, da nur solche vermöge des Gesetzes der Rationalität der Indices vorkommen, bei denen diese letzteren rationale Zahlen sind. Welche und wie viele von den krystallonomisch möglichen Flächen nun wirklich noch an dem Krystall sich ausgebildet haben, das hängt, wie die Erfahrung gelehrt hat, von den äusseren Umständen bei seiner Bildung ab, hat also mit dem eigentlichen Wesen desselben nichts zu thun. Mit der Kenntniss der fünf Elemente eines Krystalls ist daher seine »Krystallform« vollkommen bestimmt.

Bei der Betrachtung der thermischen Verhältnisse der Krystalle haben wir gesehen, dass diese sich im Allgemeinen (mit Ausnahme der isotropen) nach verschiedenen Richtungen verschieden ausdehnen, wenn sie erwärmt zwerden, und dass in Folge davon die Neigungen der Flächen gegen einander, die Krystallwinkel, sich ändern. Von diesen sind aber die Elemente des Krystalls, die Axenwinkel und Axenlängen, abhängig, also müssen auch diese mit der Temperatur des Krystalls sich ändern. Bestimmt man nun aber die Indices der übrigen Flächen desselben, auf jene Elemente bezogen, so ergeben sich stets dieselben Zahlen, d. h. wenn eine Fläche des Krystalls ihre Lage durch die Temperaturerhöhung desselben ändert, so ändern auch die übrigen Flächen die ihrige in der Weise, dass die Verhältnisszahlen ihrer neuen Parameter zu den nunmehrigen Parametern der ersten Fläche dieselben rationalen Zahlen bleiben. Das Gesetz der Rationalität der Indices ist unabhängig von der Temperatur des Krystalls.

Wenn die Parameter der Primärform oder Grundform, d. h. der Fläche, auf welche wir alle übrigen beziehen, = a, b, c sind, so sind diejenigen einer Fläche, deren Symbol $(h \ k \ l)$ ist,

$$\frac{a}{h}, \frac{b}{k}, \frac{c}{l},$$

oder mit dem Product hkl multiplicirt:

3

$$kla$$
, hlb , hkc .

In dieser Form stellen nun die Parameter der Fläche (h k l) ganze rationale Vielfache der primären Parameter oder der Axenlängen dar. Man kann also, wenn die Axenlängen, d. h. die Parameter einer Fläche bekannt sind, die Lage aller anderen Flächen auch dadurch bestimmen, dass man angiebt, das wie Vielfache ihre Parameter von denen der ersten Fläche sind; dies geschieht, indem ihr Parameterverhältniss aufgeführt und die Axenlängen mit den betreffenden rationalen Coefficienten multiplicirt werden.

Das Verhältniss dieser rationalen Coefficienten ist dann natürlich das reciproke der Indices. Beide entgegengesetzte Formeln zur Bezeichnung einer Fläche, 4) durch ihr Axenverhältniss als Vielfaches des primären, 2) durch die Indices, sind in der Krystallographie eingeführt worden, die erstere von Weiss, die letztere von Miller, und beide werden noch jetzt gebraucht.

Die ursprüngliche Weiss'sche Bezeichnungsweise der Flächen durch ihr Parameterverhältniss wird zwar nur noch von wenigen Krystallographen angewendet, um so mehr aber eine auf demselben Princip beruhende abgekürzte Flächenbezeichnung, welche von Naumann vorgeschlagen wurde. Diese Bezeichnungsweise enthält dieselben Coëfficienten der Parameter, wie die Weiss'sche, und hat daher mit dieser den Vortheil über die Miller'sche gemein, dass das Zeichen einer Fläche ohne Schwierigkeit eine Vorstellung über die Lage der Fläche gewinnen lässt, welche aus den Indices viel weniger leicht zu erhalten ist. Dagegen hat die sogenannte Miller'sche Bezeichnungsweise (welche zuerst von Whewell vorgeschlagen wurde) den Vortheil, dass die Indices für gewisse Rechnungsmethoden unmittelbar verwendet werden können, während die reciproken Coëfficienten der Parameter zu denselben erst umgeändert werden müssen. Die letztere ist in neuere Zeit besonders in den Arbeiten über physikalische Krystallographie in Aufnahme gekommen, und ist daher ihre Kenntniss zum Verständniss solcher unentbehrlich. Was die grössere oder geringere Einfachheit der Zahlen bei der einen und der anderen Bezeichnungsmethode betrifft, so kommt hierin keiner von beiden ein besonderer Vorzug zu, denn in einem Falle sind die Zahlen in dem Miller'schen Zeichen einfacher, als in dem Weiss'schen, in einem andern Falle ist es umgekehrt. Es geht dies deutlich aus den folgenden Beispielen hervor, welche zugleich zeigen sollen, wie die Zeichen der einen Art in diejenigen der anderen umgewandelt werden:

Die Indices der Grundform selbst sind offenbar 1, 1, 1, also deren Zeichen nach Miller = (111), das Weiss'sche Zeichen giebt die Parameter an und lautet daher

Die Fläche, deren Symbol (123), hat die Parameter

$$\frac{a}{4} : \frac{b}{2} : \frac{c}{3}$$
 $6a : 3b : 2c$
 $3a : \frac{3}{3}b : c$

oder oder

das Weiss'sche Zeichen derselben ist demnach

$$= (3 a : \frac{3}{2} b : c)$$

Die Fläche (346) hat die Parameter

$$\frac{a}{3}, \frac{b}{4}, \frac{c}{6} \\
= 24 a, 18 b, 12 c \\
= 2 a, \frac{3}{2} b, c$$

und wird nach Weiss bezeichnet:

$$(2a: \frac{3}{2}b:c).$$

Der allgemeine Ausdruck für eine abgeleitete Fläche, welcher durch die Indices mit $(h \ k \ l)$ bezeichnet wird, ist nach Weiss

$$(ma:b:nc).$$

Es ist oben unter den Zahlen, welche als Indices am häufigsten vor-

kommen, auch die Null aufgeführt; wird ein Index = 0, so werden die Parameter der Fläche $(h \ k \ 0)$:

$$\frac{a}{h}$$
, $\frac{b}{k}$, $\frac{c}{0} = \infty$,

ihr Parameterverhältniss wird also

$$ma:b:\infty c$$
.

Dies ist demnach das Zeichen einer Fläche, welche der Z-Axe parallel geht, aber die beiden andern Axen in endlichen Abständen durchschneidet. Die Bezeichnungen

$$(h 0 k) = a : \infty b : nc$$

$$\text{und } (0 k l) = \infty a : mb : nc$$

bedeuten dann Flächen, welche der Y-, resp. X-Axe parallel sind.

Werden zwei Indices der Null gleich, so kann der dritte jeder beliebigen Zahl, also auch der 1 gleichgesetzt werden; eine solche Fläche hat also das Symbol (100) und die Parameter:

$$\frac{a}{1}$$
, $\frac{b}{0} = \infty$, $\frac{c}{0} = \infty$,

🕯 also das hierauf begrundete Zeichen

ġġ.

$$(a:\infty b:\infty c).$$

Sie ist zwei Axen parallel, somit auch der Axenebene YOZ, in welcher it diese liegen, d. h. jenes Zeichen ist dasjenige der Axenebene YOZ selbst. **■ Ebenso sind**:

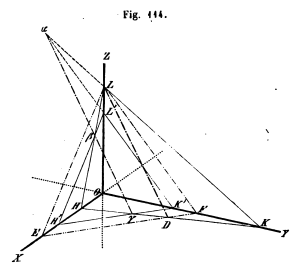
$$0 \ 1 \ 0 = (\infty a : b : \infty c)$$

 $0 \ 0 \ 1 = (\infty a : \infty b : c)$

■ die Zeichen der beiden anderen Axenebenen XOZ und XOY.

§. 34. Zonenlehre. A) Richtung der Durchschnittslinie zweier Krystallflächen. In Fig. 414 sind zwei Flächen (hkl) und (h'k'l') ein-

getragen, welche die drei Axen in H, K, L, resp. H'K'L' schneiden deren und Durch**sch**nittsrichtung Function ihrer meter bestimmt werden soll. Die Durchschnitte beider Flächen mit der Axenebene XOY, HKund H'K', müssen sich einem Punkte y in schneiden, und da dieser beiden Krystallflächen angehört, so muss es ein Punkt der gesuchten Durchschnitts-



richtung sein. Ganz ebenso muss β als Schnittpunkt der Geraden HL und

H'L', sowie α als solcher der Linien KL und K'L' je ein Punkt derselbe Geraden darstellen, welche also bereits durch die Lage zweier derselbe bestimmt ist.

Durch parallele Verschiebung einer oder beider Krystallflächen wird di Richtung der Durchschnittslinie nicht geändert. Verschieben wir h'k'l parallel sich selbst so weit, bis ihr Parameter auf der Z-Axe $\Longrightarrow OL$ wird so ist dies gleichbedeutend mit einer Multiplication aller ihrer Paramete mit $\frac{OL}{OL}$; dieselben erhalten alsdann die Werthe:

$$0E = 0H' \frac{0L}{0L'}, 0F = 0K' \frac{0L}{0L'}, 0L.$$

Die Richtung der gesuchten Durchschnittslinie ist nunmehr DL; aud dieser ist der Punkt L bekannt, da er im Abstande OL (= einem Parmeter der ersten Fläche) auf der Z-Axe liegt.

Um den zweiten Punkt D zu finden, construire man in Fig. 445 D $U \parallel O$ Y, D $V \parallel O$ X,

so ist die Aufgabe nun diejenige, die Längen OU und OV (die soges-Coordinaten des Punktes D durch die Parameter zu bestimmen, da mit dere Kenntniss die Gestalt des Parallelogramms OUDV, also auch die Lage des Punktes D gegeben ist.

Es ist Dreieck OKH ähnlich UDH, ebenso OFE ähnlich UDE; deraus folgt

$$OK: UD = OH: UH = OH: (OH - OU)$$

 $OF: UD = OE: UE = OE: (OE - OU)$

Des erste Verhältniss liefert die Gleichung

$$OK \cdot OH - OU \cdot OK = OH \cdot UD$$

das zweite

$$OF \cdot OE - OU \cdot OF = OE \cdot UD.$$

Aus diesen beiden Gleichungen leiten sich die beiden Unbekannten OU und UD ab:

$$OU = \frac{OE \cdot OK \cdot OH - OF \cdot OE \cdot OH}{OE \cdot OK - OH \cdot OF}$$

$$UD = \frac{OK \cdot OF \cdot OE - OK \cdot OH \cdot OF}{OE \cdot OK - OH \cdot OF}$$

oder:

$$0U = 0H \cdot 0E \frac{0K - 0F}{0E \cdot 0K - 0F \cdot 0H}$$

$$UD = 0V = 0K \cdot 0F \frac{0E - 0H}{0E \cdot 0K - 0F \cdot 0H}$$

Setzt man hierin für OE und OF ihre Werthe ein, so resultirt:

$$OU = OH \cdot \frac{OL}{OL'} \cdot OH' \cdot \frac{OK - \frac{OL}{OL'} \cdot OK'}{\frac{OL}{OL'} \cdot OH' \cdot OK - \frac{OL}{OL'} \cdot OK' \cdot OH}$$

$$= OH \cdot \frac{OL}{OL'} \cdot OH' \cdot \frac{\frac{OL'}{OL} \cdot OK - OK'}{OH' \cdot OK - OK' \cdot OH}$$

. . 1

$$OV = OK \cdot \frac{OL}{OL'} \cdot OK' \cdot \frac{\frac{OL}{OL'} \cdot OH' - OH}{\frac{OL}{OL'} \cdot OH' \cdot OK - \frac{OL}{OL'} \cdot OK' \cdot OH}$$

$$= OK \cdot \frac{OL}{OL'} \cdot OK' \cdot \frac{OH' - \frac{OL'}{OL} \cdot OH}{\frac{OH' \cdot OK - OK' \cdot OH}{OL'} \cdot OH}$$

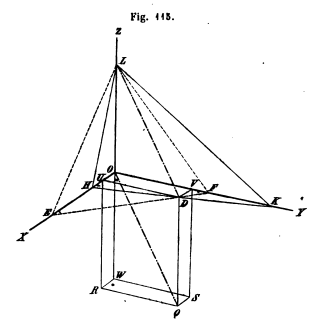
$$OU = \frac{OH \cdot OH'}{OL'} \cdot \frac{OK \cdot OL' - OL \cdot OK'}{OK \cdot OH' - OH \cdot OK'}$$

$$OV = \frac{OK \cdot OK'}{OL'} \cdot \frac{OL \cdot OH' - OH \cdot OL'}{OK \cdot OH' - OH \cdot OK'}$$

Hiermit ist die Aufgabe, die Richtung der Durchschnittslinie von $(h \, k \, l)$ d (h'k'l') durch deren Parameter zu bestimmen, gelöst, da zwei Punkte

rselben, L und D, nmehr mittelst der rameter gegeben sind.

Um die Ausdrücke · die drei Bestimıngsstücke iener urchschnittslinie, OU, V und OL, symmesch zu machen, tran wir in Fig. 115 auf r negativen Seite der Axe die Länge OW: - OL ab und conuiren das Parallelped OUDVWRQS; dann ist dessen Diaale 00 ebenfalls die 1 tung des Durchlittes der beiden ben (h k l)und



Multiplicirt man alle Parameter der Fläche (hkl), also OH, OK, OL, siner beliebigen Zahl m, so wird dadurch an der Richtung jener Fläche seändert, also auch nicht an ihrer Durchschnittsrichtung mit (h'k'l'). man nun für OH, OK und OL die neuen Werthe $m \cdot OH$, $m \cdot OK$ $m \cdot OL$ in die obigen Formeln für OU, OV und OW ein, so wird as $OU' = m \cdot OU$, $OV' = m \cdot OV$, $OW' = m \cdot OW$, d. h. es werden Seiten des oben bezeichneten Parallelepipeds mit derselben Zahl mulcirt, ohne dass dadurch die Richtung ihrer Diagonale, d. i. die Durch-Dittsrichtung der beiden Krystallflächen, geändert wird. Diese wird also huverändert bleiben, wenn die Ausdrücke für OU, OV und OW mit

$$\begin{array}{c}
OK \cdot OH' - OH \cdot OK' \\
OH \cdot OH' \cdot OK \cdot OK' \cdot OL
\end{array}$$

multiplicirt werden. Führt man dies aus, so findet man die nunmehr ganz symmetrischen Ausdrücke

$$0 U = \frac{1}{0L \cdot 0K'} - \frac{1}{0K \cdot 0L'}$$

$$0 V = \frac{1}{0H \cdot 0L'} - \frac{1}{0L \cdot 0H'}$$

$$0 W = \frac{1}{0K \cdot 0H'} - \frac{1}{0H \cdot 0K'}$$

Durch diese Gleichung ist nun die Durchschnittsrichtung zweier Krystallflächen in der Weise zu bestimmen, dass man sich diese Richtung durch den Axenmittelpunkt gelegt denkt, womit ein Punkt derselben gegeben ist, — während man den zweiten dadurch findet, dass man ebige Werthe von OU, OV und OW je nach ihrem Vorzeichen auf die positive oder negative Seite der X-, Y- und Z-Axe aufträgt und damit die drei Seiten des Parallelepipeds erhält, dessen dem Axenmittelpunkt entgegengesetzter Eckpunkt jener zweite Punkt ist, dessen Diagonale die gesuchte Durchschnittsrichtung darstellt.

Die drei Grössen OU, OV, OW bestimmen die Durchschnittsrichtung zweier Flächen durch deren Parameter; will man sie statt dessen durch die Indices bestimmen, so hat man nur nöthig, in die Formeln derselben die Werthe der Parameter, durch die Indices ausgedrückt, einzusetzen. Wenn die Axenlängen des Krystalls = a, b, c, so sind die Parameter der beiden Flächen (hkl) und (h'k'l'):

$$OH = \frac{a}{h}, OK = \frac{b}{k}, OL = \frac{c}{l}$$

$$OH' = \frac{a}{k'}, OK' = \frac{b}{k'}, OL' = \frac{c}{l'}$$

Setzt man diese Werthe in die Formeln für OU, OV, OW (s. oben) ein und bringt jeden Ausdruck auf einen Nenner, so erhält man:

$$OU = \frac{kl' - lk'}{bc} = \frac{u}{bc}$$

$$OV = \frac{lh' - hl'}{ac} = \frac{v}{ac}$$

$$OW = \frac{hk' - kh'}{ab} = \frac{w}{ab},$$

wenn man die Differenzen kl' - lk', lh' - hl', hk' - kh' abgekurzt mit u, v, w bezeichnet. Multiplicirt man diese Grössen mit dem Produkt abg wodurch ja die Richtung der Diagonale des Parallelepipeds nicht geändert wird, so verwandeln sie sich in

welche Grössen als Seiten des Parallelepipeds dessen Diagonale, als die Durchschnittsrichtung der Flächen $(hk\,l)$ und (h'k'l'), durch die Axenlängen und die Indices derselben bestimmen. Die nur von den Indices abhängigen Grössen $u,\,v,\,w$ erhält man mittelst eines sehr leicht dem Gedächtniss einzuprägenden Schemas aus jenen, indem man nämlich die Indices der einen Fläche zweimal und darunter die der andern ebenso oft schreibt und nach

Weglassung der ersten und letzten Colonne je zwei Zahlen kreuzweise multiplicirt und die beiden Producte von einander abzieht:

$$\begin{array}{c|ccccc}
h & k & l & h & k & l \\
h' & \times & \times & \times & \times & k' & l' \\
\hline
h' & k' & -lk', lh' - hl', hk' - kh' \\
= u & = v & = w
\end{array}$$

Da die Indices stets ganze rationale Zahlen sind, so mussen auch die Grössen u, v, w solche sein.

B) Durchschnittsrichtung dreier, einer Richtung paralleler Krystallflächen. Die beiden unter A) betrachteten Flächen sind ihrer soeben bestimmten Durchschnittsrichtung parallel; dies kann auch eine dritte sein, dann muss sie die beiden ersteren in Geraden (die Durchschnittslinien zweier Krystallflächen nennt man Kanten) schneiden, welche einander und jener ersten Durchschnittsrichtung parallel sind. Die Gesammtheit von Flächen, welche einander in parallelen Kanten durchschneiden, nennt man eine Zone, die Flächen derselben tautozonal. Denkt man sich alle Flächen einer Zone durch einen Punkt gehend, so schneiden sie sich sämmtlich in einer Geraden, in der Richtung, welcher sie parallel sind, der sogenannten Zone naxe.

Soll eine Fläche R tautozonal mit zwei anderen P und Q sein, so musen ihre Indices einer bestimmten Bedingung genügen, welche nunmehr aufzusuchen ist. P, Q, R, deren Symbole resp. sind

werden in einer Zone liegen, wenn die Durchschnittslinie von P und Q parallel derjenigen von Q und R ist, d. h. wenn die Diagonalen der beiden Parallelepipede, welche wir für den ersteren, wie für den zweiten Durchschnitt in derselben Weise construiren, wie unter A) (s. Fig. 415), zusammenfallen, denn jene sind die Durchschnittsrichtungen, die eine von P und Q, die andere von Q und R, sind also parallel; legen wir sie also durch denselben Punkt, den Axenmittelpunkt, so müssen sie sich decken. Die Diagonalen jener beiden Parallelepipede können aber nur dann in dieselbe Richtung fallen, wenn das Verhältniss der drei Seiten in beiden das gleiche (das eine dem andern ähnlich ist), d. h. wenn die Seiten des ersten sich nur durch einen constanten Factor von denen des zweiten Parallelepipeds unterscheiden.

Die Durchschnittslinie der Flächen P und Q, kurz mit [P,Q] bezeichnet, ist bestimmt durch das Parallelepiped, dessen Seiten:

au = a(fl-gk), bv = b(gh-el), cw = c(ek-fh);Durch schriftsrichtung [O. R] durch die Bereikeleringsgesten.

die Durchschnittsrichtung [Q,R] durch die Parallelepipedseiten:

$$au' = a(kr-lq), bv' = b(lp-hr), cw' = c(hq-kp).$$

Sollen P, Q, R tautozonal sein, so müssen die entsprechenden Seiten jener

!

beiden Parallelepipede sich zu einander verhalten, wie derselbe constante Factor, z. B. C, folglich*)

$$C(fl-gk) = kr-lq \qquad (1)$$

$$C(gh-el) = lp-hr \qquad (2)$$

$$C(ek-fh) = hq-kp \qquad (3)$$

Multiplicirt man (1) mit e, (2) mit f, (3) mit g, und addirt alle drei Gleichungen, so wird die ganze linke Seite der resultirenden Gleichung Null, während die rechte ist:

$$ekr-elq+flp-fhr+ghq-gkp$$
.

Die Bedingung für die Tautozonalität der drei Flächen besteht also daris, dass dieser Ausdruck = 0 wird. Setzt man wieder

$$fl-gk = u$$
, $gh-el = v$, $ek-fh = w$,

so folgt daraus

$$up + vq + wr = 0.$$

Daraus ersieht man, dass die Bedingung, unter welcher drei Flächen in eine Zone fallen, nur abhängt von den Indices dieser Flächen, dagegen von den Axenlängen vollkommen unabhängig ist. Dass diese sich bei den meisten Krystallen mit der Temperatur ändern, kann daher auf die Tautozonalitäkeinen Einfluss ausüben. Die Indices jedoch, von denen allein jene Bedingung abhängt, behalten für jede Temperatur des Krystalls ihre rationalen Werthe constant bei, also behält auch jene Bedingungsgleichung für alle Temperaturen ihre Gültigkeit. Drei Krystallflächen, welche für irgend eine Temperatur eine Zone bilden, schneiden sich auch bei jeder andern Temperatur in parallelen Kanten. Man nennt dieses, aus demjenigen der Rationalität der Indices folgende Gesetz das Gesetz der Erhaltung der Zonen.

Die Grössen u, v, w heissen die Indices der Zone, [uvw] ihr Symbol, welches aus irgend zwei Flächen P und Q, unter einer beliebigen Zahl solcher, welche sich in parallelen Kanten schneiden, berechnet werden kann; jede beliebige andere Fläche (pqr) der Zone [P,Q] (welche man auch mit [hkl, efg] oder mit [uvw] bezeichnen kann) muss in Bezug auf ihre Indices der obigen Bedingungsgleichung genügen.

Man kann diese Gleichung folglich dazu benutzen, die Richtigkeit der Indices einer Fläche zu prüfen, welche man auf anderem Wege bestimmt hat, und welche in einer Zone liegt**) mit zwei bekannten Flächen. Sind diese z. B. (201) und (314), so ist das Symbol der Zone $[\overline{1}\,\overline{5}\,2]$, d. h. u = -1, v = -5, w = +2, und es gehört die Fläche $(\overline{3}\,1\,1)$ in diese

^{*)} In diesen Gleichungen heben sich die Axenlängen a, b, c auf, weil steis eine derselben als Factor beider Seiten der Gleichung erscheint.

^{**)} Die Zugehörigkeit einer Fläche zu einer Zone mit Bestimmtheit zu constatires, bedarf es des Reflexionsgoniometers, auf welchem die beiden bekannten Flächen justirt (s. S. 23) werden; ist dies geschehen, so steht die Zonenaxe normal zum Kreis, und alsdann sind auch alle übrigen Flächen der Zone justirt.

Zone, denn deren Indices in die obige Gleichung eingesetzt, erfüllen dieselbe.

Das Symbol [uvw] einer Zone giebt uns die Gesemmtheit aller möglichen Flächen derselben, indem wir für q und r nach und nach alle einfachen rationalen Zahlen 0, 4, 2, \cdots setzen und jedesmal das zugehörige p aus der obigen Bedingungsgleichung berechnen.

Ebene durch zwei derselben parallele Gerade gegeben ist, so ist eine Krystallfläche, welche zugleich in zwei Zonen liegt, also sowohl der Zonenaxe der ersten, als derjenigen der zweiten, parallel geht, dadurch vollkommen bestimmt. Sind die Symbole der beiden Zonen

$$[uvw]$$
 und $[u'v'w']$,

so mussen die Indices pqr der in beiden Zonen liegenden Fläche sowohl in Bezug auf u, v, w, als in Bezug auf u', v', w' jener Bedingungsgleichung genügen, folglich:

$$up + vq + wr = 0$$

$$u'p + v'q + w'r = 0$$

Daraus findet man leicht

$$p = r \frac{vw' - wv'}{uv' - vu'}$$
$$q = r \frac{wu' - uw'}{uv' - vu'}$$

Da man einen von den drei Indices jeder beliebigen Zahl gleich setzen kann, z. B.

$$r = uv' - vu'$$

so folgt:

gi 🗼 🤃

ıť

.

2

$$p = v w' - w v'$$

$$q = w u' - u w'$$

$$r = u v' - v u'$$

als die drei Indices derjenigen Fläche, welche in den beiden Zonen [uvw]-und [u'v'w'] liegt.

Diese drei Werthe folgen nun aus den Indices der beiden Zonen nach genau demselben Schema, wie diese selbst aus den Indices der Flächen, nämlich:

Bei der Ableitung der Indices der Zonen, wie bei der Berechnung einer Fläche aus zwei Zonen, in welche sie fällt, sind stets die auf die negative Seite einer Axe bezüglichen Indices mit dem Vorzeichen —, welches alsdann über den Index gesetzt wird, in Rechnung zu bringen. Z. B. sei diejenige Fläche gesucht, welche einerseits in der Zone der beiden Flächer

(123) und (113) liegt, andererseits auch mit (011) und (122) parallele Kanten bildet, das Symbol der ersteren Zone ist $[30\overline{4}]$, das der zweiten $[01\overline{4}]$; daraus folgt die gesuchte Fläche (133).

§. 35. Die Symmetrie der Krystalle. Wir gelangen nun zu einer Anwendung der Bestimmung der Lage von Krystallstächen durch ihre Indices, welche in theoretischer Beziehung von der höchsten Wichtigkeit ist, für das vorliegende, mehr praktische Zwecke berücksichtigende Werk indess zu weitläufige Herleitungen erfordern würde. Es werden daher von diesem Theile der theoretischen Krystallographie nur die wichtigsten Resultate gegeben werden, welche genügen, sich von dem Gange der mathematischen Untersuchung eine Vorstellung zu verschaffen. Für diejenigen, welche die theoretische Krystallographie eingehender studiren und sich daher die Kenntniss der vollständigen Herleitung jener Resultate verschaffen wollen, müssen wir auf das Werk von »V. von Lang, Lehrbuch der Krystallographie, Wien 1866« verweisen.

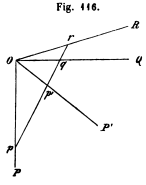
Seien OP, OP, OQ und OR Fig. 116 die Durchschnitte von vier tattozonalen Flächen

$$P(h k l)$$
, $P'(h'k'l')$, $Q(efg)$, $R(uvw)$

mit einer beliebigen Ebene E (welche keine krystallographisch mögliche Fläche zu sein braucht), und sei pr irgend eine Gerade in dieser Ebene, so ist das Längenverhältniss

$$\frac{qp}{qp'}:\frac{rp}{rp'}=\frac{fl-gk}{fl'-gk'}\cdot\frac{vl'-wk'}{vl-wk}$$

Dieses Verhältniss nennt man das anharmonische Verhältniss der Ebenen Q und R zu P und P', und es folgt aus der obigen Formel,



dass dasselbe stets einen rationalen Werkbesitzt und unabhängig ist von der Lage der Ebene E und der Richtung der Geraden pro-

Denkt man sich die beliebige Ebene I senkrecht zu den vier tautozonalen Krystalflächen, so sind die an O liegenden Winked der Dreiecke Orq, Oqp', Op'p zugleich winkel, welche die Krystallflächen schliessen; für diesen Fall liefert die objectiehung zugleich eine Beziehung zwischen den Indices und den Winkeln von vier in einer Zone liegenden Flächen, so dass mei

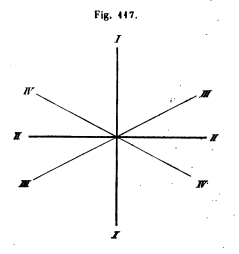
aus den Indices aller und den beiden Winkeln zwischen der ersten zweiten, und zwischen der zweiten und dritten, den Winkel, welchen vierte mit der dritten bildet, berechnen kann. Man sieht nun leicht dass man zwar drei Flächen, welche sich in einer Geraden schneiden, beliebigen Winkeln gegen einander und beliebigen, nur den dingungen der Tautozonalität genügenden Indices annehmen kann; wistets eine mögliche Krystallzone darstellen, — dass aber keine weiter

it beliebigem Winkel gegen die ersten drei möglich, da eine solche Allgemeinen einen irrationalen Werth jenes anharmonischen Verhältnisses fern würde. Die ersten drei Flächen bestimmen also die Zone vollständig, in derselben nur noch solche vorkommen können, welche einen ratiolen Werth jenes anharmonischen Verhältnisses liefern.

Indem man für die verschiedenartigsten Complexe von Ebenen prüft, sie dieser Bedingung genügen, kann man diejenigen ausfindig machen, elche in Folge des Gesetzes der Rationalität der Indices (von welchem ige Bedingung ja nur eine Consequenz ist) überhaupt krystallonomisch iglich sind, und auf diesem Wege hat V. von Lang a. a. O. nachgeesen, dass es nur sechs Klassen von Krystallen geben kann, welche nau mit denjenigen übereinstimmen, welche die Erfahrung kennen genert hat.

Die Unterschiede dieser sechs Klassen beruhen auf einer Eigenschaft r Krystalle, welche am geeignetsten zuerst durch ein Beispiel klar geicht wird: die theoretische Herleitung aller krystallonomisch möglichen ichencomplexe lehrt, dass in der Zone zweier auf einander normaler menen I und II Fig. 117, und einer dritten III, welche einen beliebigen

inkel mit jenen einschliesst, stets he vierte IV möglich ist, welche it I und II denselben Winkel ich der entgegengesetzten Seite aschliesst, wie III. t für jede beliebige Fläche der ne, welche wir statt III nehmen; ton wir uns also alle in dieser ne möglichen Flächen einander der Zonenaxe schneidend den-1, muss dieser ganze Flächentiplex sowohl durch die Ebene als durch II, in genau gleiche d entgegengesetzte Hälften zert werden. Eine derartige Ebene, e I und II es sind, welche den



implex aller möglichen Flächen derart durchschneidet, dass zu jeder Ebene de zweite vorhanden ist, welche denselben Winkel nach der anderen ite mit ihr einschliesst, nennt man eine Symmetrieebene dieses ichencomplexes, und sagt z. B. von den Flächen III und IV Fig. 147, ist sie symmetrisch zu I und II liegen. Die Winkel, welche zusammenhörige Flächen mit einander bilden, werden also durch die Symmetrieenen derselben Zone halbirt.

Eine Krystallform ist aber niemals ein Flächencomplex von nur einer ne, weil dieser den Raum nicht allseitig umschliesst, sondern ein Complex n Flächen, welche mehreren Zonen angehören. Auch ein solcher kann, wie sich ebenfalls theoretisch beweisen lässt, Symmetrieebenen besitzen. Die Symmetrieebene eines derartigen Flächencomplexes, d. h. eines Krystalles, hat man alsdann in folgender Weise zu definiren: denkt man sich diese Ebene mit allen möglichen Flächen des Krystalls durch einen Punkt gelegt, so muss zu jeder Fläche desselben eine zweite vorhanden sein, welche so liegt, dass die Symmetrieebene mit beiden in eine Zone fällt und den Winkel derselben halbirt.*)

Ist dies der Fall, so wird der Complex aller möglichen Flächen des Krystalls durch die Symmetrieebene in zwei Hälften zerlegt, welche gena gleich und entgegengesetzt sind, von denen das eine das Spiegelbild des anderen darstellt. Dasselbe findet in Bezug auf die Symmetrieebene aud statt, wenn man sich alle Flächen gleich weit von einem Punkte entfert, und durch diesen die Symmetricebene gelegt denkt; der Flächencompla zeigt uns dann das geometrische Ideal einer Krystallform, welches jest Ebene in zwei symmetrische Hälften zerlegt. Denken wir uns von irgent einem bestimmten Punkte, z. B. einer Ecke des Krystalls (einem Punkte, welchem sich drei oder mehr Flächen durchschneiden) eine Normale Symmetrieebene gefällt und jenseits derselben um dieselbe Strecke verlisgert, so muss sich daselbst eine genau gleiche Ecke des Krystalls befinden Man kann daher eine Symmetricebene eines Krystalls auch definiren als die jenige Ebene, zu der alle Normalen auf beiden Seiten in gleichem Abstande gleichartige Punkte der Form durchschneiden, wobei vorausgesetzt ist, das alle Flächen gleichen Abstand von einem Punkte haben. Die Richtung der Normalen zu einer Symmetrieebene nennt man eine Symmetrieaxe.

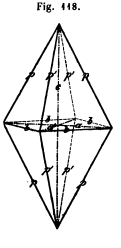
Die Symmetrie der Krystalle, d. h. das Vorhandensein oder Fehles von Symmetrieebenen ist es nun, welches eine Verschiedenheit derselbes bedingt. Unter den Symmetrieebenen selbst sind aber wieder zweierki Arten zu unterscheiden.

Es giebt nämlich Krystalle, welche symmetrisch sind zu einer oder mehreren Ebenen, in welchen sich einige durch die Symmetrie ausgezeichnete Richtungen befinden, welche man beliebig mit einander vertauschen kann, ohne dadurch an der Krystallform irgend etwas zu ändera. Eine solche Form ist z. B. die in Fig. 118 dargestellte sogen. tetragonale Pyramide, welche von vier parallelen Flächenpaaren gebildet wird und dern horizontaler Durchschnitt durch die mit b bezeichneten Kanten ein rechtwinkeliger ist, während der verticale durch die Kanten p oder p' die Gestalt eines Rhombus besitzt. Sowohl der bezeichnete horizontale, als jeder der beiden verticalen Durchschnitte durch die Kanten der Form sind Symmetrie ebenen derselben, da sich sowohl an den Kanten p und p' die Flächen unter gleichen Winkeln, als auch an den Kanten b unter gleichen, aber von jenen verschiedenen Winkeln schneiden. In der ersten, horizontalen Sym-

^{*)} Ist der Winkel, welchen eine Fläche mit der Symmetrieebene einschlieset, = 90, so folgt aus dieser Definition, dass die zweite Fläche mit der ersten zusammentilt.

metrieebene liegen die beiden auf einander senkrechten Richtungen a und a', welche die Winkel zwischen zwei benachbarten Kanten b halbiren (bei gleicher Entsernung aller Flächen von einander sind es die Diagonalen des horizontalen Durchschnitts, welcher alsdann die Gestalt eines Quadrats hat). Diese beiden Richtungen a und a' sind offenbar Symmetrieaxen, denn sie sind die Normalen zu den beiden durch die Kanten p' und p gehenden Symmetrieebenen. Dreht man nun die Krystallform so, dass die verticale Richtung c sich selbst parallel bleibt, aber a in die Richtung kommt, welche

Everher a' hatte, und a' in diejenige von a, so ■bleibt der rechtwinkelige Querschnitt offenbar sich #selbst parallel, also sind alle Flächen der Gestalt der neuen Stellung parallel den Flächen derselben #in der vorigen, d. h. die Krystallform ist dieselbe zgeblieben, während die Richtungen a und a' vertanscht worden sind. Solche Symmetrieaxen, wie a a, welche beliebig mit einander vertauscht werden können, ohne dass dadurch die Krystallform man gleichwerthige menndert wird, nennt Symmetrieaxen. Das Vorhandensein von Symmetrieebenen, in welchen sich mehrere zleichwerthige Symmetrieaxen befinden, pedingt einen höheren Grad von Regelmässigkeit der bereffenden Krystallgestalten, daher nennt man solche reguläre oder Haupt-Symmetrieebenen, und



Beren Normalen »Haupt-Symmetricaxen« oder kurz »Hauptaxen«.

Pramide Fig. 448 sind keine regulären; denn betrachten wir z. B. diejenige, welche durch die vier mit p bezeichneten Kanten zu legen ist, in welcher sich die Symmetrieaxen a und c befinden. Vertauscht man diese beiden Richtungen in gleicher Weise mit einander, wie vorher a und a', so wird der horizontale Querschnitt der Form in der neuen Stellung ein Rhombus mit den Diagonalen c und a', folglich sind die Flächen nicht mehr denjenigen in der ersten Stellung parallel; a und c sind keine gleichwerthigen Richtungen. Ebenso wenig gelingt es, weder in der Ebene durch die Kanten p, noch in der ganz gleich beschaffenen durch die Kanten p', irgend zwei gleichwerthige Symmetrieaxen zu finden; die Ebenen ac und a'c sind also Symmetrieebenen besitzen. In der tetragonalen Pyramide haben wir somit eine Krystallform kennen gelernt, welche eine reguläre und zwei gewöhnliche Symmetrieebenen besitzt.

§. 36. Eintheilung der Krystalle nach den Haupt-Symmetrieebenen. Das Grundgesetz der physikalischen Krystallographie. Es wurde bereits oben bemerkt, dass die theoretische Herleitung der krystallonomisch möglichen Flächencomplexe das Resultat geliefert hat, dass es sechs verschiedene Klassen von Krystallen geben muss. Der Unterschied derselbe beruht auf ihrer Symmetrie, und ergiebt sich hierbei, dass mehrere deselben sich zwar durch die Zahl und Richtung ihrer gewöhnlichen Symmetriebenen unterscheiden, aber gleich viel Haupt-Symmetrieebenen besitzen, was dass sie in Bezug auf diese zu einer gemeinsamen Abtheilung gehören. Untersucht man theoretisch; welche Haupt-Symmetrieebenen vorkomme können bei allen Arten von krystallonomisch möglichen Flächen, so finde man, dass nur drei Fälle stattfinden können: entweder besitzen die Krystalk keine Haupt-Symmetrieebene, oder eine, oder endlich drei, auf einander normale. Der letzte Fall ist derjenige des höchsten Grades der Symmetrie welchen ein krystallonomisch möglicher Flächencomplex überhaupt habe kann. Nach den Haupt-Symmetrieebenen zerfallen demnach alle Krystalk in drei Hauptabtheilungen, deren geometrische Eigenschaften sich vollstände aus dem allgemeinen Grundgesetz der Krystallographie herleiten lassen. Diese sind, mit der regelmässigsten beginnend:

- I. Die Krystalle besitzen drei auf einander senkrechte Haupt-Symmetriebenen; in jeder derselben liegen folglich die Normalen zu den beiden sederen, und diese sind die gleichwerthigen Richtungen in jeder der der Ebenen. Daraus ergiebt sich, dass die drei Normalen der regulären Symmetrieebenen, d. i. die drei Hauptaxen dieser Krystalle sämmtlich gleichwerthig sind.
- II. Die Krystalle besitzen nur eine reguläre Symmetrieebene, also nur eine Hauptaxe; ausserdem sind sie jedoch noch nach anderen Ebenen symmetrieb
- III. Es ist keine Haupt-Symmetrieebene vorhanden; unter diesen kr stallen befinden sich sowohl solche, welche überhaupt keine Symmetrieebes haben, als auch solche, welche deren eine oder mehrere besitzen.

Ganz dieselben drei Klassen hat nun auch die Untersuchung der Installe in Bezug auf alle an solchen beobachteten Formen gelehrt, und es in noch niemals eine Krystallform beobachtet worden, welche nicht einer diese drei Abtheilungen angehört hätte. So bestätigt also die Erfahrung in installen vollkommensten Weise die nur auf dem Naturgesetz der Rationalität der bediese aufgebauten theoretischen Schlüsse.

[a]

dei H

tiech

bu die

Hei

Pier

ebener

icea

Lin

Eine viel höhere Bedeutung gewinnt aber jene Dreitheilung noch, wir sie vergleichen mit den physikalischen Eigenschaften der Krystelleise Eintheilung in drei Klassen fällt nämlich vollkommen zusammen derjenigen, durch welche wir im I. Abschnitt (vergl. S. 454) die sind lichen Krystalle in drei Abtheilungen gebracht haben; die Symmetrie der Krystalle ist es also, von welcher es abhängt, welcher physikalische Klasse dieselben angehören.

Die gesammte Kenntniss des Zusammenhanges zwischen der Krystelle lässt sich in form und den physikalischen Eigenschaften der Krystelle lässt sich in Gesetz zusammenfassen, welches man als das Grundgesetz der physikalischen Krystallographie bezeichnen kann. Dasselbe besteht zwei Theilen, welche sich indess gegenseitig bedingen, und lautet:

Jede geometrische Symmetrieebene eines Krystalls ist zugleich ne physikalische; zwei krystallographisch gleichwerthige Richngen desselben sind es auch in physikalischer Beziehung.

Dieser Wortlaut bedarf einiger Erläuterungen: unter einer »physikashen Symmetrieebenea ist eine solche Ebene des Krystalls zu verstehen. 58, wenn von allen Punkten einer beliebigen Geraden im Krystall Norlen auf sie gefällt und jenseits derselben bis auf dieselbe Länge, wie sseits, fortgesetzt, - dass die Endpunkte aller dieser Normalen eine rade bilden, in welcher der Krystall physikalisch genau ebenso beschaffen als in der ersten; d. h. in den Richtungen dieser beiden Geraden*) ist Elasticität, die Lichtgeschwindigkeit, die Wärmeleitung, die Ausdehnung rch die Warme u. s. f. genau die gleiche; und dies muss für jedes, in sug auf die in Rede stehende Ebene symmetrisch gelegene Paar von htungen stattfinden, um jener Ebene die Eigenschaften einer »physikathen Symmetrieebenet zu ertheilen. Zwei Richtungen, also auch zwei Symtrieaxen, sind »physikalisch gleichwerthige, wenn in denselben · Krystall gleiche Elasticität, gleiche Lichtgeschwindigkeit, gleiches Wärmeungsvermögen, gleiche Ausdehnung mit der Temperatur u. s. w. besitzt. Das hierdurch erläuterte Gesetz ist, wie bereits angedeutet, der inctiv gefundene Ausdruck der vorhandenen Beobachtungen tiber den Zunmenhang zwischen der Symmetrie und den physikalischen Eigenschaften · Krystalle. Das Studium dieses Zusammenhanges wird ein leichteres sein, nn wir, wie es hier geschieht, dieses Gesetz an die Spitze stellen und n demselben deductiv das Detail jenes Zusammenhanges ableiten. Wir hen, dass die Krystalle nach ihrer Symmetrie in drei Abtheilungen zerden. Die physikalischen Unterschiede dieser ergeben sich unmittelbar aus serem Gesetz auf folgende Weise:

then Symmetrieebenen, folglich mit drei gleichwerthigen uptaxen: Die Elasticität dieser Krystalle muss in je zwei Richgen, welche zu einer Symmetrieebene symmetrisch liegen, sowie in allen i Hauptaxen gleich, kann aber verschieden sein in zwei nicht symmech liegenden Richtungen. Das Gleiche ist mit der Cohäsion der Fall; diese in einer Richtung ein Minimum, findet also senkrecht dazu Speltweit statt, so muss sie genau das gleiche Minimum auch in allen den Richtungen zeigen, welche in Bezug auf die drei Haupt-Symmetriemen symmetrisch zu jener ersten liegen; es kann also ein solcher Krystall mals nur eine Spaltungsrichtung haben. Ist z. B. eine Hauptaxe ein imum der Cohäsion, spaltet er also nach der dazu normalen Hauptmetrieebene, so müssen auch die beiden anderen Hauptaxen solche dima sein, er muss auch nach den beiden anderen gleichwerthigen

^{*)} Legt man also durch diese beiden Geraden eine Ebene, so wird diese von der Ysikalischen Symmetrieebene senkrecht durchschnitten in einer graden Linie, welche Winkel jener beiden halbirt.

Symmetrieebenen spalten. Die optische Elasticitätsfläche muss durch die drei Symmetrieebenen in gleiche und entgegengesetzte Hälften getheit werden, und diese müssen in allen drei Fällen dieselben sein; ihre drei Axen, die Durchschnitte ihrer Symmetrieebenen, welche mit den krystallegraphischen zusammenfallen müssen, sind in Folge dessen gleich. Alles diesen Bedingungen kann unter den drei Arten von Elasticitätsslächen nur eine, die der isotropen Körper, deren Gestalt eine Kugel ist, gentigen; die optische Elasticität und folglich die Geschwindigkeit des Lichtes ist also bei diesen Krystallen nach allen Richtungen gleich; dieselben sind einfed brechend. Das Gleiche muss alsdann auch für die Strahlen der Wärme gelten. Wir sahen im I. Abschnitt, dass, wenn in einem homogenen Krystall nach drei auf einander senkrechten Richtungen die Wärmeleitung, die Audehnung durch die Wärme, die electrischen und magnetischen Eigenschaften gleich sind, sie es in allen Richtungen sind. Wegen der krystallographische Gleichwerthigkeit der drei Hauptaxen ist die Gleichheit jener Eigenschafte in diesen drei Richtungen, folglich auch in allen anderen, nothwendig. dem Grundgesetz der physikalischen Krystallographie folgt also: die Krystalle mit drei gleichwerthigen Hauptaxen sind isotrop.

2) Krystalle mit einer regulären Symmetrieebene, alu mit einer Hauptaxe: Die Elasticität muss nicht nur gleich sein zwei zur Haupt-Symmetrieebene symmetrischen Richtungen (kann aber schieden sein in verschiedenen, mit der Hauptaxe gleichen Winkel bilde den), sondern muss auch gleich sein in mehreren Richtungen innerhalb Haupt-Symmetrieebene; wie diese jedoch liegen, hängt von der Lage sonst noch vorhandenen gewöhnlichen Symmetrieebenen ab. Die Cohisia kann ein Minimum haben in der Richtung der Hauptaxe; in diesem ist der Krystall spaltbar nach der Haupt-Symmetrieebene. Minimum der Cohäsion in anderer Richtung statt, so erfordert dieses gleiches in der zur Haupt-Symmetrieebene, — und, da diese Krystalle 🗯 noch andere Symmetrieebenen haben, gleiche in den zu diesen - symmetrieebenen haben diesen den zu diesen diesen diesen die gleiche diesen die gleiche diesen die gleiche die g trisch gelegenen Richtungen. Die optische Elasticitätsfläche symmetrisch zur Haupt-Symmetrieebene sein, ihr Durchschnitt mit die muss aber die Gestalt eines Kreises haben, da in dieser Ebene mehren gleichwerthige Symmetrieaxen existiren, in welcher demnach auch die tische Elasticität gleich sein muss. Dagegen darf die Elasticitätsfläche keiner anderen Ebene einen kreisförmigen Durchschnitt zeigen, weil weitere reguläre Symmetrieebene vorhanden ist. Diesen Bedingungen nügt nur die Elasticitätsfläche der einaxigen Krystalle, und nur in Falle, dass die optische Axe mit der krystallographischen Hauptate Alsdann bildet die Haupt-Symmetrieebene den Kreissel der Fläche und theilt sie auch symmetrisch. Die optische Elasticitäts ist ausserdem noch symmetrisch zu allen Ebenen, welche sich in der M schneiden (ihren Hauptschnitten), aber zu keiner anderen Ebene, also könne bei den einaxigen Krystallen ausser der regulären nur noch solche Symmetri

aden

THE

glei: Werd

let:

vorkommen, welche der Axe parallel sind. In der That giebt es Krystallen mit einer Hauptaxe nur noch solche, welche normal zur symmetrieebene stehen. Was für die Strahlen des Lichtes gilt, findet r diejenigen der Wärme statt. Die Ausdehnung durch erhöhte Temmuss gleich sein in allen Richtungen parallel der Haupt-Symmetrieund von dieser Ebene aus nach beiden Seiten symmetrisch zu- oder en, also muss die thermische Axe der Hauptaxe ebenfalls parallel Die magnetischen oder diamagnetischen Eigenschaften müssen ihr n oder ihr Maximum haben in der Richtung der Hauptaxe, und ihr m, resp. Minimum parallel der Haupt-Symmetrieebene. Wir haben s dem allgemeinen Gesetz des Zusammenhanges zwischen Krystallend physikalischen Eigenschaften zu schliessen, dass die Krystalle ner Haupt-Symmetrieebene physikalisch einaxig sind, lass ihre physikalische Hauptaxe zusammenfällt mit krystallographischen.

Krystalle ohne reguläre Symmetrieebene: Wir haben bei iden ersten Klassen von Krystallen gesehen, dass einer Haupt-trieebene stets.ein Kreisschnitt der optischen Elasticitätsfläche ent-

Es lässt sich dieses aus folgenden Betrachtungen allgemein be-: Eine Haupt-Symmetrieebene muss nach dem Grundgesetz der lischen Krystallographie zugleich eine Symmetrieebene der Elasticitätszein; nehmen wir für diese den allgemeinsten Fall, dass ihre drei die Durchschnitte ihrer drei zu einander senkrechten Symmetrieungleich sind (d. i. die Elasticitätsfläche der zweiaxigen Krystalle), et jede krystallographische Symmetrieebene, weil sie mit einer solchen sticitätsfläche zusammenfällt, mit ihr einen Durchschnitt, dessen Gene ellipsenähnliche Curve ist, deren grosse und kleine Axe sie symh theilen, weil sie zugleich die Durchschnittsrichtungen mit den beiden 1 Symmetrieebenen der krummen Obersläche bilden. Aus diesem fallen sie zusammen mit den beiden Symmetrieaxen, welche in der ähnten krystallographischen Symmetrieebene liegen; ist diese nun eguläre, d. h. sind die beiden in ihr liegenden Symmetrieaxen werthig, so mussen die grosse und kleine Axe jener Curve gleich , während sie nach beiden symmetrisch bleiben muss. Dies ist nur , wenn sie in einen Kreis übergeht. Da sich die Ausdehnung die Wärme, die Leitung der Wärme u. a. physikalische Eigenschaften icher Weise andern, so ist auch auf diese der analoge Schluss anlen, so dass nur aus dem empirischen Gesetz, welches wir diesen tungen zu Grunde gelegt haben, folgt: Alle Richtungen eines alls, welche einer Haupt-Symmetrieebene desselben lel gehen, haben gleiche Lichtgeschwindigkeit für jede ne Farbe, gleiche Wärmeleitungsfähigkeit, gleiche Ausing durch die Wärme, gleiche Fortpflanzungsgeschwinit der Wärmestrahlen und gleichen Para- oder Diamagnetismus. Umgekehrt gilt auch das Gesetz: Jede Ebene, in welcher alle Richtungen diese Gleichheit zeigen, ist eine Haupt-Symmetrieebene des betreffenden Krystalls. Bei den isotropen Krystallen erfüllen drei auf einander senkrecht stehende Ebene diese Bedingungen, folglich müssen diese drei zu einander normale Haupt-Symmetrieebenen haben, wie es in der That der Fall ist. Bei den physikalisch einaxigen ist jene Gleichheit nur in der zur physikalischen Hauptun normalen Ebene der Fall, es kann also nur diese eine krystallographische Haupt-Symmetrieebene derselben sein.

Gehen wir nun endlich zu den Krystallen ohne Haupt-Symmetriebene über, so folgt aus diesen Betrachtungen, dass in denselben keine Ebene existiren kann, in welcher alle Richtungen die oben näher bezeichnet physikalische Gleichheit besitzen. Alsdann müssen dieselben die Klasse der optisch zweiaxigen bilden, denn nur bei diesen fehlt eine solche Ebene. Je nachdem die Krystalle keine, eine oder mehrere gewöhnliche Symmetrieebenen besitzen, ist die gegenseitige Lage der Elasticitätsaxen fredie Schwingungen des Lichtes, der Hauptrichtungen der thermischen Amedehnung u. s. f. eine verschiedene oder die gleiche. Die mehrfachen, hie vorkommenden, von der Symmetrie der Krystalle abhängigen Verhältnin werden wir bei der Betrachtung der einzelnen Abtheilungen der aptieb zweiaxigen Krystalle kennen lernen.

§. 37. Die Krystallsysteme. Die theoretische Herleitung aller krestallonomisch möglichen Flächencomplexe lehrt, dass an denselben zweiste Symmetrieebenen möglich sind, welche wir als reguläre und gewöhrliche unterschieden haben. Die Symmetrie einer Krystallgestalt ist gegeht, wenn wir deren Symmetrieebenen ihrer Lage nach kennen und wisse, welcher Art dieselben sind. Je mehr solcher vorhanden sind, desta hör ist der Grad der Symmetrie; von zwei Krystallformen, welche gleichen Symmetrieebenen derselben Art besitzen, welche sich bei beiden und denselben Winkeln schneiden, sagen wir, dass sie gleichen Grad der Symmetrie besitzen. Die Gesammtheit aller Krystallformen, welche gleichen Grad der Symmetrie besitzen, nennt mat ein Krystallsystem.

Wie bereits hemerkt, ergiebt sich theoretisch aus dem Gesetz der Betionalität der Indices, dass unter allen krystallonomisch möglichen Flächer complexen nur sechs Arten von Symmetrie vorkommen, es kann also mes sechs Krystallsysteme geben. Zu demselben Resultat gelangt man meinem anderen, ebenfalls theoretischen Wege, wenn man von der Vestellung der Zusammensetzung der Krystalle aus regelmässig netsförmig gerordneten Molekulen und der durch die physikalischen Eigenschaften bewiesenen Thatsache ausgeht, dass die regelmässige Anordnung um jedet Theilchen herum die gleiche ist. Der hierauf gestützte Beweis, dass es nur sechs Krystallsysteme giebt, findet sich in besonders klarer und einfacher Form gegeben in der bereits erwähnten Arbeit von Sohnke, über die Anordnung der Molekule in Krystallen (Poggendorff's Annalen der Physik, 132. Bd.).

Die auf so verschiedenem Wege gewonnenen thebretischen Schlüsse nut nun vollständig bestätigt worden durch die Erfshrung, indem man bis tzt wohl Krystalle aller jener seehs Arten der Symmetrie, aber noch nieals einen gefunden hat, der nicht einem der sechs Krystallsysteme hinchtlich seiner Symmetrie angehört hätte. Mehrere Krystallsysteme stimmen it einander überein in der Zahl der regulären Symmetrieebenen und unterheiden sich nur durch die gewöhnlichen; diese bilden dann zusammen ne näher zusammengehörige Gruppe, und solcher Hauptabtheilungen giebt is wie wir im vor. § gesehen haben, drei, welche genau den drei physitischen Abtheilungen der Krystalle entsprechen. Ebenso wenig, wie es vischen diesen Uebergänge giebt, so giebt es auch keine solchen zwischen in verschiedenen Krystallsystemen, welche einer Hauptabtheilung angeren, wie dies bei der speciellen Betrachtung derselben nachgewiesen erden wird. Folgendes sind nun die sechs Krystallsysteme, geordnet nach im Grade ihrer Symmetrie:

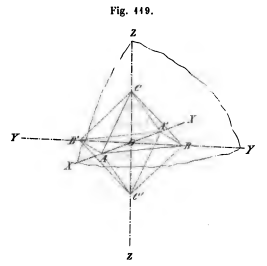
- I. 1) Die Krystalle mit drei zu einander normalen regulären Symmetrieenen bilden nur ein einziges Krystallsystem, welches, weil es den höchstiglichen Grad von Symmetrie darstellt, das reguläre genannt wird, und sitzen ausserdem noch sechs, sich unter 1200 durchschneidender Symmetrieenen.
- II. Die Krystalle mit einer Haupt-Symmetrieebene zerfallen in zwei steme:
- 2) Das hexagonale, so genannt, weil die Haupt-Symmetrieebene die rmen in hexagonalen Umrissfiguren schneidet, welche entweder gleichnkelige Sechsecke oder einfach davon abzuleitende Formen sind. Die Ragonalen Krystalle besitzen ausser der einen regulären noch sechs zu ier normale, einander in der Hauptaxe unter Winkeln von 30° durchneidende Symmetrieebenen.
- Das 3. System heisst das tetragonale, weil seine Haupt-Symmetrieinitte sammtlich tetragonale, d. h. rechtwinkelige Vierecke oder davon abteitete Figuren sind. Die Krystalle desselben haben ausser der Hauptmmetrieebene noch vier andere, zu jener normal und einander (in der nuptaxe) unter Winkeln von 45° schneidend.
 - III. Die Krystalle ohne Haupt-Symmetrieebene zerfallen in drei Systeme:
- 4) Das rhombische mit drei auf einander senkrechten Symmetrieeinen; der Name kommt daher, dass die Symmetrieschnitte aller Formen mmtlich die Gestalt von Rhomben besitzen.
- 5) Das monosymmetrische*) Krystallsystem, der Inbegriff aller irmen, welche nur eine einzige Symmetrieebene haben.
- 6) Das asymmetrische*) System, d. h. die Krystalle ohne Symmetrieene.

^{*)} Die bisher gebreuchten Namen »monoklinisch« und »triklinisch« für das fünfte und zhste System sind nicht, wie die übrigen, auf die Gestalt der Symmetrieschnitte, also f die Symmetrie, als das eigentliche Wesen des Krystallsystems, gegründet, sondern

Die folgende Tabelle wird am leichtesten eine Uebersicht über die Entheilung der Krystalle in geometrischer und physikalischer Beziehung geben:

Geometr. Abth.	Physikal. Abth.	Zahl und Art der Symmetrieebenen:	Krystallsystem:
1. Kr. m. 8 Hauptaxen	lsotrope Kryst.	8 Hauptsymmetrie- ebenen u. 900, 6 Symmetrieebenen u. 1200.	4) Reguläres Syst.
ll. Kr. m. 4 Hauptaxe	Einaxige Kryst.	Hauptsymmetrie- ebene, Symmetrieebenen u. 300. Hauptsymmetrie- ebene, Symmetrieebenen u. 450.	3) Hexagonales Syst. 3) Tetragonales Syst.
III. Kr. ohne Hauptaxe	Zweiszige Kryst.	8 Symmetrieebenen u. 900. 1 Symmetrieebene. Keine Symmetrieeb.	4) RhombischesSys. 5) Monosymm. Sys. 6) Asymmetr. Sys.

§. 38. Einfache Krystallformen und Combinationen. Krystallreihe. Holoëdrie und Hemiëdrie. Ehe wir zur speciellen Betrachtung der einzelnen, scharf von einander getrennten Klassen der Krystalle übergehen, sind noch einige allgemeine Verhältnisse zu erläutern.



Bei denjenigen Krystallen, welche eine oder mehrere Symmetrieebenen haben, erfordet die Existenz einer beliebigen Fläche (mit ihrer parallelen Gegenfläche, welche mit ihr ab krystallonomisch ident betrachte werden kann) diejenige eine oder mehrerer, welche in Bezug auf jene Ebenen symmetrisch zur ersten liegen. Nur durch die Coëxistenz diese Flächen ist eben die Symmetrie der Krystalle erfüllt. Betrachten wir z. B. einen Krystall mit drei zu einander senkrechten Symmetrieebenen XOY, XOL

YOZ Fig. 119, und sei ABC irgend eine Fläche desselben, so erfordert die Symmetrie nach der Ebene XOY die Existenz einer gleich geneigten ABC auf

auf den rein willkürlichen Gebrauch, bei der Berechnung der Formen und Ableitung derselben von einer Grundform, drei Kanten als Krystallaxen zu Grunde zu legen, welche im monosymmetrischen System einen schiefen und zwei rechte Winkel bilden, im asymmetrischen natürlich drei schiefe Winkel bilden müssen.

der anderen Seite jener Symmetrieebene; die Symmetrie nach der Ebene XOZ erfordert ebenso zwei weitere Flächen AB'C und AB'C', symmetrisch liegend zu ABC und ABC' in Bezug auf XOZ; endlich erfordert die Symmetrie nach YOZ zu allen vier bisher genannten Flächen vier symmetrisch in Bezug auf die Ebene YOZ liegende Flächen auf der hinteren Seite des Krystalls, nämlich A'BC, A'BC', A'B'C'. Bei dem vorliegenden Grade der Symmetrie sind es also acht Flächen, welche sich vermöge desselben gegenseitig bedingen. Wäre nur eine Symmetrieebene vorhanden, so würde die Existenz irgend einer gegen dieselbe geneigten Krystallfläche nur diejenige einer zweiten, mit derselben Neigung auf der anderen Seite der Symmetrieebene liegenden Fläche erfordern, und weiter keiner. Ist endliech gar kine Symmetrieebene vorhanden, so bedingt keine Fläche ausser ihrer parallelen Gegenfläche die Existenz einer andern, und die gegenseitige Abhängigkeit der Flächen besteht nur noch darin, dass sie sämmtlich dem Gesetz der Rationalität der Indices genügen.

Die Gesammtheit aller der Flächen, deren Auftreten vermöge der Symmetrie des Krystalles durch die Existenz irgend einer derselben bedingt wird, nennt man eine einfache Krystallform. So bilden also die acht, aus vier parallelen Paaren bestehenden Flächen ABC u. s. f. Fig. 449 eine einfache Form, weil jede derselben wegen der drei normalen Symmetrieebenen die Existenz aller übrigen, aber weiter keiner, erfordert. So bilden ferner schon zwei parallele Flächenpaare, mit gleicher Neigung gegen die Symmetrieebene, sobald nur eine solche vorhanden ist, eine einfache Krystallform. Ist endlich keine Symmetrieebene da, so wird die vollständige einfache Form schon gebildet von jeder einzelnen Fläche mit ihrer parallelen Gegenfläche.

Man sieht nun leicht, dass die acht Flächen ABC u. s. f. Fig. 419, wenn man die drei Symmetrieaxen zu Axen im Sinne des §. 33, die drei Symmetrieebenen also zu Axenebenen wählt, sämmtlich gleich grosse Parat meter besitzen, so dass sie also, wenn sie auf irgend eine andere Fläche als Grundform bezogen werden, sämmtlich gleiche Indices (abgesehen vom Vorzeichen) oder, was dasselbe bedeutet, gleiche Parametercoëfficienten Wenn in Fig. 119 nur die Ebene XOZ eine Symmetrieebene ist, XOY und YOZ dagegen zwei beliebige Krystallflächen, welche sich in der Symmetrieaxe OY (normal zu XOZ) schneiden, und wir wählen wieder die Symmetrieebene als eine Axenebene, die erwähnten zwei Flächen als die beiden anderen, so erfordert die Existenz des Flächenpaares ABC und A'B'C' nur diejenige von AB'C und A'BC', und diese vier Flächen haben bei dieser Wahl der Axen ebenfalls gleiche Indices; es existiren aber ausserdem noch vier andere mögliche Flächen desselben Krystalls ABC', AB'C', A'BC und A'B'C, welche die gleichen Indices besitzen, aber nicht zu derselben einfachen Form gehören, sondern für sich eine andere bilden. Sind endlich XOY, XOZ und YOZ drei beliebige Flächen eines Krystalls, welcher keine einzige Symmetrieebene besitzt, und wählen wir dieselben zu Axenebenen, so bildet, wie wir sahen, ABC mit ihrer Gegenfläche A'B'C' allein die vollständige einfache Krystallform, es existiren aber noch drei Paare paralleler Flächen, also drei andere einfache Krystallformen, welche ebenfalls, abgesehen von Vorzeichen, dieselben Indices haben, wie jene.

Man ersieht aus diesen Beispielen, dass man die Wahl der Axenebenen zwar so treffen kann, dass alle Flächen einer einfachen Form die gleichen Indices erhalten, dass aber nicht immer die Gesammtheit aller Flächen mit gleichen Indices auch eine einzige einfache Krystallform bildet, sondern dieselben oft mehreren einfachen Formen angehören können. ausserdem auch noch die Wahl der Axenebenen eine ganz willkürliche ist, so darf man in keinem Falle die seinfache Forma definiren als den Inbegrif aller Flächen mit gleichen Indices, sondern nur als derjenigen aller durch die Symmetrie sich gegenseitig bedingenden Flächen. Da man zu Axenebenen jede beliebigen drei Flächen eines Krystalles wählen kann, und doch stets rationale Indices für alle übrigen Flächen erhält (Grundgeset der Krystallographie, §. 33], so sind vielmehr bei beliebiger Wahl der Axenebenen die Indices der verschiedenen Flächen einer einfachen Form im Allgemeinen verschieden, und es bedarf einer ganz bestimmten Wall der Axenebenen und somit der Axen, um sie gleich zu erhalten. Es ist nun allgemein üblich, die Axenebenen so auszuwählen, dass die Parameterlängen aller Flächen einer jeden einfachen Form dieselben werden, und wir werden bei der Betrachtung der einzelnen Formen demselben Grandesse folgen, durfen aber niemals dabei vergessen, dass diese Wahl ganz willkurlich ist, dass sie nicht aus theoretischen, sondern nur aus praktischen Gründen geschieht, weil dadurch das Verständniss der Forms und deren Berechnung erleichtert und vereinfacht werden.

Nur solche einfache Formen können alle in die Umgrenzung eines volständig ausgebildeten Krystalles bilden, welche für sich überhaupt einen Raum nach allen Seiten umschliessen können. Alle andern können nur mehreren an einem Krystall auftreten. Eine Krystallform, welche aus der Flächen mehrerer einfachen Formen zusammengesetzt ist, nennt man eine Combination, und unterscheidet zwei-, drei- und mehrzählige Combinationen, welche aus zwei, drei oder mehr einfachen Formen bestehen. Die Durchschnittsrichtungen zweier Flächen, welche zwei verschiedenen einfachen Formen angehören, heissen Combinationskanten.

Aus dem Gesetz der Rationalität der Indices folgt unmittelbar, dass nur solche einfache Formen mit einander combinirt erscheinen können, deren entsprechende Parameter in rationalem Verhältniss zu einander stehen. Bei einem bestimmten Stoffe sind deren unendlich viele theoretisch möglich.

^{*)} Will man an Modellen zweier einfacher, combinationsfähiger Formen sich davon Rechenschaft geben, in welcher Weise die Flächen der einen an der andern auftreten müssen, so hat man beide so neben einander zu halten, dass die zu Anen gewählten Richtungen, folglich auch alle Symmetrieebenen, bei beiden genau parallel sind, und alsdann die Flächen der ersteren sich parallel verschoben zu denken, bis sie die der andern schneiden. Alsdann fallen die Axen für beide zusammen und die Combination hat, wie dies vermöge des Grundgesetzes der Krystallographie nötlig ist, dieselber Symmetrieebenen, wie die einfachen, sie zusammensetzenden Formen.

von denen indess bei den allermeisten Körpern nur die mit den einfachsten Indices wirklich vorkommen, während bei denjenigen, deren Krystalle viele einfache Formen zu zeigen pflegen, natürlich auch solche mit weniger einflechen Indices vorkommen, aber im Durchschnitt um so seltener, je weniger Dinfach diese Zahlen sind*). Die Gesammtheit aller an einem Körper mög-Divhen, einfachen Formen, also aller, welche mit einander combinirt auftreten Manche Stoffe zeigen, hennt men die Krystallreihe desselben. Manche Stoffe zeigen, I-selbst wenn sie unter sehr abweichenden aussern Umständen zur Krystalliz-sation gelangen, stets dieselben einfachen Formen, andere sind geneigt, bei ingeringer Verschiedenheit der Bildungszustände, andere Formen zu zeigen, eta Umstand, der zuweilen die Feststellung der Zugehörigkeit derselben zu seiner Krystallreihe, also der Identität der Krystallform, erschwert, aber durch die Kenntniss der Elemente eines Krystalls die ganze Eristallreihe bestimmt ist, so muss es als ein Umstand von untergeordneter Wichtigkeit angesehen werden, welche von den möglichen einfachen Formich nun wirklich an den Krystallen des Körpers auftreten. Die Auffindung neuer einfacher Formen an Krystallen eines Körpers, dessen Krystallform bereits bekannt, ist demnach in rein krystallographischer Betiehung im Allgemeinen ohne Interesse, wenn es sich nicht um die Erstrechung der Abhängigkeit handelt, in welcher das Auftreten gewisser rFormen von den Umständen bei der Bildung des Krystalls steht.

Es ist soeben erwähnt worden, dass es im Allgemeinen von den äusseiren Umständen während der Krystallisation abhängt, welche von den Einfachen Formen einer Krystallreihe sich ausbilden. Die verschiedenen einfachen Pormen einer und derselben Krystallreihe sind demnach hinsichtlich ihres Auftretens von einander völlig unabhängig. Es giebt nun aber Eine Anzahl Substanzen, bei denen diese gegenseitige Unabhängigkeit des Anzahl Substanzen, bei denen diese gegenseitige Unabhängigkeit des Anzahl Substanzen, welchen den beiden Hälften einer und iderselben einfachen Form, welche hierdurch ganz in das Verhältniss zu einander treten, in welchem zwei verschiedene einfache Formen ieiner Krystallreihe stehen, welche sich durch Auftreten oder Fehlen**), Vorherrschen oder Unterordnung in den Combinationen, Oberflächenbeschaffenheit der Flächen u. s. f. unterscheiden können. Diese Erscheinung tritt als

^{*)} Selbstversfändlich hängt der Zahlenwerth derselben ganz von der Wehl der Gründschen, und es empfiehlt sich daher aus praktischen Gründen, dieselbe so zu treffen, dass die Indices der beobachteten Formen möglichst einfach werden, ohne dass indess dieser Wahl irgend eine theoretische Wichtigkeit beizulegen ist.

mit dem Auftreten der einen und der andern entgegengesetzte physikalische Eigenschaften der Krystalle gesetzmässig verbunden sind. Ist dies jedoch nicht der Fall, so ist a priori zu schließen, dass die beiden Hälftgestalten einer Form mit sehr einfachen Zahlenwerthen der Indices ungleich häufiger an einem Krystall zu sammen auftreten werden, als diejenigen einer Form mit complicirten Indices; denn die letzteren sind an sich weit seltener, und somit die Wahrscheinlichkeit, dass beide, in ihrem Auftreten von einander ganz unabhängige, Hälften zusammen vorkommen, noch weit kleiner (das Quadrat der ersteren). In der That wird dieser Schluss durch die Erfahrung bestätigt.

etwas Gesetzmässiges nur dann ein, wenn in Bezug auf die Regelmässigkei der Auswahl der Hälfte unter allen Flächen einer einfachen Form gewissen Bedingungen Genüge geleistet wird. Diese sind die folgenden:

Denken wir uns alle Flächen der einfachen Form gleich weit von einen Punkte entfernt, und in diesem sämmtliche vorhandenen Symmetrieaxen sich schneidend, so muss die Hälfte der Flächen in der Weise ausgewählt werden, dass, wenn sie allein vorhanden ist, die beiden Seiten jeder Symmetrieaxe, von jenem Durchschnittspunkte an gerechnet, in gleichen Abständen von gleich vielen Flächen, welche mit einander und mit der Symmetrieaxe in beiden Fällen gleiche Winkel einschliessen, geschnitten werden; diese Abstände und Winkel müssen aber auch noch die gleichen sein für verschiedene Symmetrieaxen, wenn diese gleichwerthig sind. Alsdann bildet die eine Hälfte der Flächen für sich eine Form, deren Flächen sämmtlich gleiche Umrissfigur haben.

Formen von der halben Flächenzahl der möglichen, welche diesen & dingungen genügen, nennt man hemiëdrische, und diejenigen Körpe, welche dergleichen Formen zeigen, hemiedrisch krystallisirende Nach der obigen Definition der Hemiëdrie ist es klar, dass eine solden nicht existiren kann im asymmetrischen Krystallsystem, weil daselbe jede einfache Form nur aus einer Fläche besteht. Es ist also nur bei den ersten fünf Krystallsystemen eine Hemiedrie möglich. Bei der näheren Betrachtung werden wir aber sehen, dass bei den vier ersten, namentlich bi allen mit einer oder mehreren Haupt-Symmetrieebenen, sogar mehrere Arten von Hemiëdrie existiren. Es zeigt sich alsdann, dass ein hemiëdrisch bystallisirender Körper nicht nur niemals andere, als hemi**ëdrische Forme**, sondern auch stets nur diejenigen einer Art von Hemiëdrie aufweist. 🕨 ganzflächigen Formen nennt man entsprechend holoëdrische. Nach Obigen krystallisirt also ein Körper entweder holoëdrisch, und zeigt dann auf holoëdrische Formen, oder in einer bestimmten Art der Hemiëdrie und zeigt dann nur diejenigen Formen, welche derselben entsprechen.

In denjenigen Krystallsystemen, in welchen mehrere Arten von Hemitedrie möglich sind, können die hemitedrischen Formen einer Art ned einmal in zwei Hälften zerlegt werden nach dem Gesetz einer andern Art der Hemitedrie, und können hierdurch Formen entstehen, welche nur eis Viertel der Flächenzahl der holotedrischen besitzen, und doch den obe aufgestellten Bedingungen der Hemitedrie vollständig genügen. Man nem diese Erscheinung Tetartotedrie, sobald die so entstandenen tetartotedrischen Formen von einander unabhängig auftreten.

Die näheren Verhältnisse der Hemiëdrie und Tetartoëdrie können er ihre Berücksichtigung finden bei der Betrachtung der einzelnen Krystersysteme, zu welcher wir, die am Schluss des vorigen § gegebene Reiherfolge beibehaltend, nunmehr übergehen.

A. Krystalle mit drei Hauptaxen.

(Physikalisch isotrope Krystalle.)

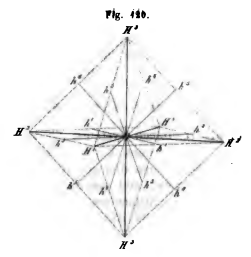
Die Krystalle dieser Art besitzen nach §. 37 sämmtlich den gleichen ad der Symmetrie, bilden also nur ein Krystallsystem. Dieses ist:

I. Das reguläre Krystallsystem.

- Begriff des regulären Systems. Es ist bereits in §. 36 aus m Grundgesetz der physikalischen Krystallographie abgeleitet worden, ss die regulären Krystalle in ihren drei gleichwerthigen Hauptaxen gleiche asticität und Cohäsion besitzen, und dass sich diese zwar mit der Richng ändern, aber stets in allen denjenigen Richtungen, welche der Symetrie der Krystalle wegen gleichwerthig sind, denselben Werth besitzen issen; dass ferner jeder reguläre Krystall, so lange er homogen ist, in en Richtungen gleiche Lichtgeschwindigkeit besitzt, also einfach breend ist; dass derselbe nach allen Richtungen gleiches Wärmeleitungsrmögen, gleiche thermische Ausdehnung (daher die Winkel für alle Temraturen denselben Werth baben), gleiche magnetische oder diamagnetische genschaften u. s. f. besitzen muss; dass folglich die allgemeinen optischen, ermischen und magnetischen Eigenschaften aller regulären Krystalle dieben sind, wie bei den ebenfalls isotropen, amorphen Körpern. Sie terscheiden sich von diesen nur dadurch, dass sich ihre Elasticität und basion mit der Richtung andert, während sie bei jenen constant bleibt. Aenderung dieser Eigenschaften mit der Richtung in einem regulären vstall findet aber stets so statt, wie es die geometrische Symmetrie erdert.
- Das reguläre System bildet die Gesammtheit aller vollflächigen einfachen rmen, welche drei auf einander normale Haupt-Symmetrieenen, und ausserdem noch sechs gewöhnliche Symmetrieenen besitzen. Die Lage dieser neun Symmetrieebenen wird am chtesten veranschaulicht*) durch die Richtung ihrer Normalen; in Fig. 120

^{*)} Der Anfänger kann sich die Anschauung dieser Verhältnisse wesentlich erleichtern ch ein leicht anzufertigendes Modell, in welchem die einzelnen Symmetrieebenen

bedeuten H^1 , H^2 , H^3 die Normalen zu den drei Haupt-Symmetrieebenen, was H^1 normal zu derjenigen ist, in welcher H^2 und H^3 liegen, also km H^2OH^3 , während H^1OH^2 und H^1OH^3 die beiden anderen regulären Symmetrieebenen sind. Von den Normalen zu den sechs übrigen Symmetrieebenen, h^1 , h^2 , h^3 , h^4 , h^5 , h^6 , liegen je zwei in einer Hauptsymmetrieebene und bebiren den rechten Winkel der beiden in denselben liegenden Hauptare, bilden also mit einander ebenfalls einen rechten Winkel. Die beiden zu einem solchen Paar von Symmetrieaxen normalen Symmetrieebenen sind also ebenfalls normal zu einander, während zwei solcher, deren Senkrechte is



verschiedenen Hauptsymmetrieebenen liegen, sich unter einem Winkel wit 120° schneiden, wie weiterhin gezeigt werden soll. In jeder Hauptsymmetrieebenen und zwei gewöhnlich, jedes Paar unter 90°, eine der ersteren mit einer der letzteren unter 45°.

Die drei Hauptaxen sind gleichwerthig, d. h. können beilebig mieinander vertauscht werden, ohne dass sich dadurch die Form ändert. Be einfachste Fall einer Form, welche diese Bedingung erfüllt, ist offenbar de jenige einer Fläche, welche sämmtliche drei Hauptaxen in gleichen Abstande schneidet, nebst den sieben, durch die Symmetrie nach der drei Haupt-Symmetrieebenen erforderlichen*), Flächen, welche mit ihr die ganze einfache Form liefern, wie sie in Fig. 120 durch die punktite Linien dargestellt ist. Diese Linien bezeichnen die Kanten dieser Form des Octaeders, welche sämmtlich gleiche Winkel haben, und je mie Hauptaxen unter 450 durchschneiden.

Hierdurch ist jener Kantenwinkel sehr leicht zu berechnen: denkt man sich

durch starkes Papier dargestellt sind, welches man am besten kreisförmig ausschneide und dann in die einzelnen Segmente zerlegt, worauf diese in den richtigen Stellungen an einander gefügt werden.

^{*)} Vergl. S. 182 und Fig. 419.

eine Octaederecke, d. h. den Schnittpunkt von vier Flächen desselben, eine Kugelstäche construirt, so schneiden die beiden Haupt-Symmetrieebenen und eine Octaedersläche, welche durch jenen Punkt gehen, auf jener ein sphärisches Dreieck ab, dessen einer Winkel ein rechter ist, nämlich derjenige zwischen den beiden Symmetrieebenen, und dessen beide anliegenden Seiten 45° sind, d. h. gleich den Bögen, welche zwischen einer Octaederkante und der Hauptaxe liegen. Berechnet man hieraus die beiden dem rechten anliegenden Winkel des sphärischen Dreiecks, so findet man 54°44′,4; dies ist aber der Winkel, welchen eine Octaedersläche mit einer Haupt-Symmetrieebene bildet, und da die benachbarte Octaedersläche denselben Winkel mit dieser Symmetrieebene einschliesst, so ist der gesammte Winkel der Octaederkanten = 109°28′,2.

Jede der acht Flächen des Octaeders schneidet die drei Hauptaxen in gleichem Abstande, alle mussen daher die gleichen Indices erhalten, wenn wir die Hauptaxen zu Axen, die drei Haupt-Symmetrieebenen also zu Axenebenen wählen. Obgleich wir bekanntlich jede beliebigen drei Flachen eines Krystalls zu Axenebenen wählen können, und doch für alle enderen rationale Indices erhalten, so wird doch die Betrachtung der Formen wesentlich erleichtert, wenn die Axenebenen so gewählt werden, dass alle Plachen einer jeden einfachen Form die gleichen Indices erhalten. Dies ist ber bei dem Octaeder und, wie wir sehen werden, auch bei allen anderen regulären Formen, nur dann der Fall, wenn wir die drei Haupt-Symmetriesbenen zu Axenebenen machen. Für diese Wahl spricht noch ein weiterer sehr wichtiger Umstand, d. i. die weit grössere Einfachheit der Berechnungen, ha wir, weil die Axenebenen alsdann normal zu einander stehen, fast immer aur rechtwinkelige sphärische Dreiecke zu berechnen haben. Ebenso be-Bebig, wie die Wahl der Axen, ist nach §. 33 auch die der Grundform, and es handelt sich auch hier wieder um den rein praktischen Gesichtspunkt grösster Einfachheit der Ableitungen. Fassen wir diesen ins Auge, se ist es klar, dass keine Form geeigneter sein wird, als Grundform zu Mienen, als das Octaëder, dessen Flächen die drei Hauptaxen in gleichen Abständen schneiden. Es sollen demnach im Folgenden alle Formen auf die drei Hauptaxen als Axen*), und auf eine Octaëderfläche als Grund-Form bezogen und dem entsprechend die Bezeichnung derselben durch ihre Indices gegeben werden.

Was zunächst das Octaeder selbst betrifft, so haben seine acht Flächen bffenbar folgende Symbole:

wobei die hintere Hälfte der Axe H^1 , die linke von H^2 und die untere von H^3 Fig. 120 als negative genommen worden sind. Der allgemeine Fall einer beliebigen anderen Fläche des regulären Systems ist ausgedrückt durch das Symbol $(h \, k \, l)$, d. i. dasjenige einer Fläche, deren Parameter sämmtlich ungleich sind, aber, weil die Grundform gleiche Parameter hat, sich wie

^{*)} Und sollen die Formen stets so gestellt werden, dass eine der drei Axen vertical und eine zweite horizontal auf den Beobachter zuläuft; dann ist die dritte quer gehende natürlich auch horizontal.

rationale Zahlen verhalten. Da die drei Axen beliebig vertauschbar sind, so liegen in dem vorderen Octanten rechts oben, in welchem alle Parameter positiv sind, folgende Flächen der in Rede stehenden Form:

$$(hkl)$$
 (khl) (hlk) (klh) (lhk) (lkh)

In dem links oben vorn befindlichen Octanten liegen die Flächen:

$$(h \overline{k} l) (k \overline{h} l) (h \overline{l} k) (k \overline{l} h) (l \overline{h} k) (l \overline{k} h)$$

u. s. f. in jedem der acht Octanten sechs Flächen, so dass die vollslächige Form 48 Flächen besitzt. Dies ist jedoch nur der Fall, wenn h, k, l von einander und von Null verschieden sind. Es giebt sechs verschiedene Specialfälle jenes allgemeinen Falles, in welchen die Flächenzahl eine eingeschränktere ist; wenn zwei der Indices gleich sind, deren Vertauschung also keine neue Fläche liefert, Flächenzahl = 24; hierbei sind zwei Filb zu unterscheiden: 1) der dritte Index grösser, 2) kleiner, als die beiden gleichen; 3) wenn einer der Indices = 0, je zwei Flächen, welche sich nur durch das Vorzeichen dieses Index unterscheiden, nur eine der stellen, Flächenzahl = 24; 4) wenn zwei Indices gleich, der dritte = V wobei je vier Flächen nur eine darstellen können, Flächenzahl = 42; 5) zwei Indices = 0, der dritte kann dann = 4 gesetzt werden, liefert in drei Axenebenen (001) (100) (010), Flächenzahl = 6; 6) alle Indice gleich, d. i. (411), das von uns zur Grundform gewählte Octaeder mit de Flächenzahl 8. Inclusive des allgemeinen Falles (hkl) resultiren also siebet verschiedene Arten von Flächensymbolen, entsprechend ebenso vielen varschiedenen Arten von einfachen Formen. Die Gestalt dieser wollen wir nut herleiten aus dem Verhältniss ihrer Parameter, indem wir diese als Vielfache der Parameter der Grundform betrachten.

§. 40. Herleitung und Berechnung der regulären Krystalformen. Da die Parameter unserer Grundform, des Octaëders, sämmtlich gleich sind, so können wir das Verhältniss derselben setzen

$$= a : a : a$$
.

I. Dasjenige einer Fläche, deren Parameter sämmtlich ungleich sind, ist demnach

wo die Coëfficienten n und m (im Allgemeinen einfache) rationale Zahlen sind, welche grösser als 1, da wir stets den kleinsten Parmeter gleich der beliebigen Zahl a setzen wollen. Sei in Fig. 4219 $OA^1 = OA^2 = OA^3 = a$, und wählen wir z. B. $n = \frac{3}{2}$, m = 3, so if die Ebene, welche die drei Axen in den Punkten $A^1N^2M^3$ schneidet, kuridie Ebene $A^1N^2M^3$, eine Krystallfläche mit dem obigen Parameterverhältnis.

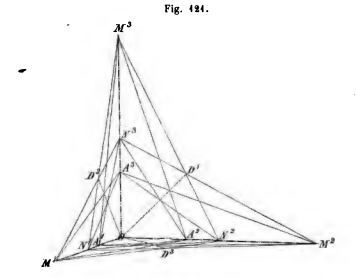
^{*)} Hier ist es für den Anfänger fast nothwendig, sich die Auschauung zu erleichte durch ein Modell, bestehend in drei, sich rechtwinkelig durchkreuzenden Metallstäte welche in bestimmten Abständen durchbohrt sind, um diese Punkte mittelst Fäden verbinden, wie die Punkte $A^1N^2M^3$ u. s. f. in Fig. 121 durch die feineren Geraden bunden sind. Solche Axenmodelle für alle sechs Systeme fertigt Herr Fuess in Be (s. Vorrede).

n ist die Ebene, welche normal zur Haupt-Symmetrieebene A^2OA^3 den nkel der beiden anderen Axenebenen halbirt (sie ist bestimmt durch die den Geraden OA' und OD'), ebenfalls eine Symmetrieebene der reguen Krystalle; die Symmetrie nach dieser fordert also die Existenz einer inten Fläche, welche in Bezug auf jene Ebene symmetrisch liegt zu $\mathcal{J}^2 M^3$, dies ist die Fläche $A^1 N^3 M^2$, welche mit der vorigen die Punkte and D', also die Gerade zwischen beiden gemein hat. Ferner ist auch Ebene A^2OD^2 , welche den Winkel zwischen A^1OA^2 und A^3OA^2 halbirt, Symmetrieebene, also muss auch in Bezug auf diese eine zu $A^1 N^2 M^3$ metrische Fläche existiren; diese ist A³ N² M¹. Endlich ist auch die den kel zwischen A^3OA^1 und A^3OA^2 halbirende Ebene eine Symmetrie**ne**, so dass durch die Existenz von $A^1N^2M^3$ auch diejenige der symme-:In liegenden $A^2N^1M^3$ gegeben ist. $A^3N^2M^1$ erfordert ihrerseits wieder Auftreten einer in Bezug auf die Ebene $A^3 O D^3$ zu ihr symmetrisch ⇒nden Fläche $A^3N^1M^2$, und $A^2N^1M^3$ das einer Fläche $A^2N^3M^1$, welche in Ing auf A^2OD^2 zu ihr symmetrisch liegt.

Hieraus ersieht man, dass in dem rechten oberen Octanten der Vorder
allein durch die Symmetrie sechs verschiedene Flächen erfordert werden,

n Schnittpunkte mit den drei Axen man erhält, wenn man die Längen a,

and ma auf den drei Hauptaxen aufträgt und dann alle möglichen Vertau
angen derselben vornimmt. Das Resultat ist also ganz dasselbe, welches

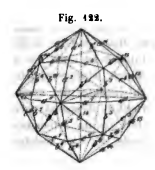


im vorigen \S die Vertauschung der Indices $(h \, k \, l)$ geliefert hat. Weder einen Haupt-Symmetrieebene müssen in dem links oben anlieiden Octanten sechs ganz gleich liegende Flächen vorhanden sein, zu
sen 12 weitere 12, symmetrisch zur horizontalen Haupt-Symmetrieebene
egene, endlich zu diesen 24 noch ebenso viele in Bezug auf die dritte

Haupt-Symmetrieebene symmetrisch liegende auf der abgewandten Seite der Krystells. Die vollständige einfache Form Fig. 122, deren Parameteren bältniss

a:na:ma

hat somit 48 Flächen und heisst deshalb 48-Flächner oder Hexakiroctaeder. Da die Fig. 122 diese Form, wie es weiterhin mit allen ei-



fachen Formen geschehen sall, mit gleichen Abstand aller Flächenpaare darstellt, so zig dieselbe unmittelbar die Symmetrie nach den neun Symmetrieebenen. Die drei Haupt-Symmetrieebenen gehen durch folgende Kanten: Die 1. durch a¹, a², a³, a⁴ und die entsprechenden der abgewandten Seite, die 2. durch a⁶, a⁷, a⁸ u. s. f., die 3. durch a⁹, a¹⁰, a¹¹, a⁴, a¹³, a¹⁴. Die sechs gewöhnlichen Symmetriebenen, durch deren jede der 48-Flächer ebenfalls in zwei gleiche und entgegengesets

6

miss.

Migi

tilje:

dece in

tion

ei 133;

Pele

u, ₁₀

Če beij

h li

talet,

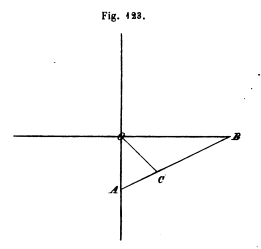
Hälften zerlegt wird, gehen durch die Kanten 4. b^1 , b^2 , b^3 , b^4 u. s. f., b^6 , b^7 , b^8 u. s. f., b^9 , b^{10} , b^{11} , b^{12} u. s. f., b^{13} , b^{14} , b^{15} , b^{16} u. s. f. b^{1} , b^{1} u. s. f. b^{1} , b^{1} u. s. f. b^{1} , b^{1} u. s. f.

Im Folgenden sollen diese neun Symmetrieebenen stets durch die Kanten, with sie schneiden und deren Winkel sie jedesmal halbiren (da natürlich die beiden die 🗀 bildenden benachbarten Flächen gleiche Neigung gegen die Symmetrieebene habes), zeichnet werden, und ferner jede Fläche durch die Signaturen der drei sie umgeben Kanten. Alsdann können wir zur Berechnung des Parameterverhältnisses eines lieb kisoctaëders aus seinen Kantenwinkeln schreiten, bei welcher wir, wie bei allen folgenie Berechnungen, unter »Bildung eines sphärischen Dreiecks aus drei Flächen versten wollen: man denke sich diese drei Flächen allein, falls dies nicht schon am Kyd geschieht, sich in einem Punkte schneidend, und um diesen eine Kugelfläche geles schneiden jene auf dieser ein sphärisches Dreieck ab, dessen Winkel gleich den Ittenwinkeln, unter denen sich je zwei jener Flächen schneiden, und dessen 🗯 gleich den Flächen winkeln auf jenen drei Ebenen sind, d. h. den ebenen Wink welchen auf einer Fläche die beiden sie seitlich begrenzenden Kanten mit einander schliessen. Alle krystallographischen Berechnungen beruhen nun darauf, solche 🗯 rische Dreiecke am Krystall ausfindig zu machen, in denen drei jener sechs Element (drei Kanten- und drei Flächenwinkel) bekannt sind und somit die drei andere ihnen berechnet werden können.

Es seien die Winkel der Kanten a' und b' durch Messung bestimmt, so bilde as sphärische Dreieck aus der Fläche $a^1b^1c^3$ und den beiden, sich unter 450 schmidten Symmetrieebenen $a^1a^2a^3a^4$ und $b^1b^2b^3b^4$; in diesem ist ein Winkel = 45°, die bilde andern sind die halben Winkel der Kanten a' und b'; berechnet man hieraus die bilden den letzteren gegenüberliegenden Seiten des sphärischen Dreiecks, so sind diese Winkel, welchen a' und b' mit der verticalen Hauptaxe einschliessen. Die Tangant der ersteren dieser beiden ist direct = n, dem einen der gesuchten Verhältnisse der meter; der andere Winkel bestimmt das Verhältniss zwischen den Katheten eines mit winkeligen Dreieckes, gebildet aus der Kante b', der verticalen Hauptaxe von der saus bis zum Durchschnitt mit b^1 , und einer Geraden, welche den Mittelpunkt des bystalls verbindet mit demjenigen Punkte, in welchem die verlängerte Kante b^1 die best

Symmetrieebene $a^5a^6a^7a^8$ schneidet. Diese Gerade ist in Fig. 123 durch OC darwenn OA die Richtung der auf den Beobachter zu laufenden Hauptaxe und OB zweiten horizontalen Haupt-

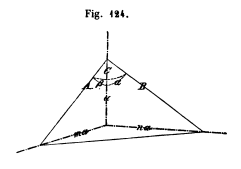
Wenn A der Schnittpunkt te a' mit der horizontalen ieebene, also OA = na ist, chnet man aus OA = na, 'a (wo der Factor n' das wähnte Verhältniss der Länge Länge der verticalen Hauptder Mitte bis zum Durchmit b' bedeutet) und dem $AOC = 45^{\circ}$, den Winkel essen Tangente ist aber $= \frac{ma}{na}$ rdurch auch das Verhältniss iten und dritten Parameters So findet man das Ver-



a: na: ma, ie beiden Kanten a' und b, gegeben sind.

man dagegen die Kanten a^1 und c^3 gemessen, so ist die Berechnung noch ein-Man bilde ein sphärisches Dreieck aus der Fläche $a^1b^1c^3$ und den Symmetrie- $a^1a^2\cdots$ und $c^2c^3\cdots$; dieses ist rechtwinkelig, weil die beiden genannten Symmenen sich unter 90° schneiden, die beiden anderen Winkel desselben sind die emessenen Winkel der Kanten a^1 und c^3 . Aus diesen berechnet man die beiden hten Winkel anliegenden Seiten, deren eine wieder den Winkel der Kante a^1 mit icalen Hauptaxe und demnach unmittelbar den Coëfficienten n liefert. Aus der seite findet man m genau in derselben Weise, wie in der vorigen Berechnung.

nz unmittelbar ergiebt sich hältniss a:na:ma aus der les Winkels a^{11} (= a^1) und en, welchen die Flächen ind $b^5b^{16}a^{10}$ mit einander einn*); der erstere wird nämder Ebene $a^{11}a^{12}\cdots$, der in der Ebene $a^{11}a^{12}\cdots$ de



ten der beiden gemessenen. In Fig. 124 ist dieses sphärische Dreieck angend man sieht leicht, dass man, nach Berechnung der beiden Seiten α und β aus en gemessenen Winkeln A und B, aus jenen unmittelbar m und n findet.

iese beiden Flächen treffen in der Figur nur in einer Ecke zusammen; an einem en Krystall, dessen Flächen ungleich gross ausgebildet sind, wird man leicht artige Flächen finden, welche sich in einer Kante direct schneiden, die dann r zu centriren und zu justiren ist.

Ganz dieselben Rechnungsmethoden umgekehrt angewendet liefern die Winl 48-Flächners, wenn für denselben die Zahlen *m* und *n* bekannt sind (einige I sind im nächsten § angegeben).

II. Wir sahen, dass sämmtliche Flächen mit dem Parameterver. a:na:ma innerhalb eines Octanten dadurch erbalten wurden, di Grössen a, na, ma auf je einer Axe aufgetragen und dann so oft, möglich ist, vertauscht wurden. In dem speciellen Falle nun, das der Parameter gleich gross sind, kann offenbar ihre Vertauschung nander keine neue Fläche mehr liefern, es wird also für je zwei l des Hexakisoctaëders nur eine auftreten, d. h. wir erhalten eine Flächen bestehende einfache Krystallform. Hierbei sind jedoch zwezu unterscheiden: entweder sind die beiden gleichen Parameter grös der dritte, oder kleiner. Behandeln wir zunächst den ersten Fall; in ist das Parameterverhältniss, da m=n,

$$= a : ma : ma.$$

Die sämmtlichen möglichen Flächen dieser Form in einem Octanten, dem rechten oben vorn, werden wir wieder am leichtesten mittelst

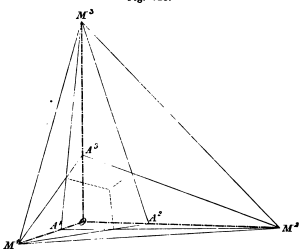


Fig. 425.

Axenmodelles finden, wie es Fig. 125, ganz entsprechend der Fig. perspectivisch darstellt, in welcher aber nunmehr die Punkte N mit M zusammenfallen. In Folge dessen wird die erste Hauptaxe in A^1 von einer Fläche geschnitten, welche die beiden anderen Axen im m-f (in Fig. 125 ist m=3) Abstand trifft; es ist dies $A^1M^2M^3$; durch A^3 nur die Fläche $A^2M^1M^3$ und durch A^3 nur $A^3M^1M^2$. Es können al diesen Octanten nur drei Flächen der Form, deren Parameterverhältnis

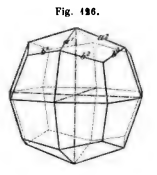
a:3a:3a

ist, auftreten, deren Durchschnittsrichtungen durch die punktirten I

angegeben sind. Wegen der Symmetrie nach den drei Haupt-Symmetrieebenen muss in allen acht Octanten das Gleiche stattfinden, und somit eine
Form resultiren, welche in Fig. 126 dargestellt ist und ein Ikositetraëder
genannt wird. An dem Modell einer solchen Form wird man unschwer die
Existenz der neun Symmetrieebenen constatiren können.

Zur Berechnung des Parameterverhältnisses einer solchen Gestalt genügt die Kenntiniss eines Kantenwinkels, da es sich nur um die Bestimmung einer Unbekannten, des

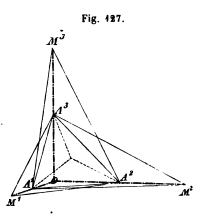
Coëfficienten m, handelt. Ist z. B. der Winkel der Kante $a^1 = a^2$ gegeben, so bilde man aus der Fläche $a^1a^2b^2b^3$ und den beiden, die Kantenwinkel a^1 und a^2 halbirenden Haupt-Symmetrieebenen ein sphärisches Dreieck, welches rechtwinkelig ist, und dessen beide anderen Winkel gleich der Hälfte desjenigen der Kante a^1 oder a^2 . Die diesen gegenüberliegenden Seiten sind die Winkel zwischen der Kante a^1 oder a^2 und der verticalen Hauptaxe; die Tangente dieses Winkels ist die gesuchte Zahl m. Ist dagegen der Winkel b^2 durch Messung gefunden, so hat man dieselbe Krystallfläche mit der durch a^1 gehenden Haupt-Symmetrieebene und der dazu normalen Symmetrieebene b^1b^2 zu einem sphärischen Dreieck zu verbinden, mit dessen Hülfe man ebenfalls die Richtung der Kante a^1 berechnen kann.

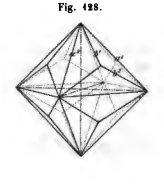


III. In dem bereits erwähnten Falle, dass zwei Parameter gleich, aber kleiner als der dritte sind, ist deren Verhältniss:

a:a:ma.

Die Lage der möglichen Flächen einer solchen Krystallform, wenn z. B. m = 2 ist, wird in der bisherigen Weise gefunden, wie es Fig. 127 zeigt.





Durch den Punkt M^1 , dessen Abstand von der Mitte = 2 OA^1 ist, geht nur eine Fläche, welche die beiden anderen Hauptaxen in gleichen Abständen $(OA^2 = OA^3 = OA^1)$ durchschneidet, nämlich $M^1A^2A^3$, durch M^2 die Fläche $M^2A^1A^3$, endlich durch M^3 die Fläche $M^3A^1A^2$. Die punktirten Linien bezeichnen wiederum die Kanten, in denen die drei Flächen des betreffenden

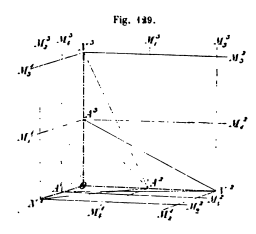
Octanten sich sehneiden. Fig. 128 stellt die vollständige Form, ergänzt durch die in den übrigen Octanten erforderlichen Flächen, dar. Dieselbe wird ein Triakisoctaëder oder Pyramidenoctaëder genannt.

Zur Berechnung des Coëfficienten genügt wieder der Winkel einer Kante, z. R. a^1 , indem man die Fläche $a^1b^1b^2$ mit den beiden verticalen Haupt-Symmetrieebenen m einem sphärischen Dreieck verbindet, aus welchem der Winkel berechnet wird, den die Dechschnittsrichtung jener Krystallfläche und der durch a^2 gehenden Symmetrieebem mit der verticalen Hauptaxe bildet. Die Tangente dieses Winkels ist = m.

IV. Für einen besonderen Fall, wenn nämlich m gleich seinem obersten Grenzwerth ∞ ist, während n einen endlichen Werth hat, das Parameterverhältniss also

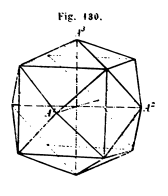
$$= a : na : \infty a$$

entsteht eine vierte besondere Form. Setzen wir z. B. n = 2, so ist aus Fig. 129 ersichtlich, dass in einem Octanten, wie beim 48-Flächner, sechs



Flächen durch die Symmetrie erfordert werden, denn der Hauptaxe OA^1 parallel (sie in Abstand ∞ schneidend, gehen nothwendigerweise zwei Flächen. welche die beiden anderes Hauptaxen, die eine im Verhältniss $I: n^*$), die andere in n: I schneiden; es sind dies die Flächen A2 N3 M13 M14 und $.13 N^2 M_1 M_2$; der Hauptaxe 0.1parallel gehen: A1 N3 M2, M4 und $A^3N^1M^2_1M^2_2$; endlich der Hauptaxe $\cdot OA^3$ $A^1 N^2 M^3$, M^3 , and $A^2 N^1 M^3$, M_2 .

Die Durchschnittsrichtungen dieser sechs Flächen sind wiederum durch punktirte Gerade angedeutet, von denen natürlich drei den drei Haupt-



axen parallel laufen. Gehen wir von dieser sechs Flächen zu den durch die Symmetrie erforderten Flächen der anderen Octanten über, so liegt auf der Hand, dass je zwei jener sechs mit zwei eines benachbarten Octanten zusammenfallen müssen, weil sie auf einer Haupt-Symmetrieebene normal stehen und die Fläche, welche zu einer Symmetrieebene normal ist, in Bezug auf diese, nur sich selbst, keiner andern symmetrisch sein kann. Während die so entstehende Form in jedem der acht Octanten

^{*} In der Figur ist n = 2 gesetzt.

sechs Flächen hat, ist die Gesammtzahl ihrer möglichen Flächen demnach nur 24, wie sie Fig. 430 mit gleicher Ausdehnung zeigt. Diese Form wird ein Tetrakishexaëder oder Pyramiden würfel genannt.

Die Berechnung des Parameterverhältnisses derselben aus einem der Kantenwinkel bedarf nach den bisherigen Beispielen keiner Erläuterung mehr.

V. Zu einer weiteren fünsten Form führt der Fall, dass in dem Parameterverhältniss zwei derselben gleich, der dritte den Maximalwerth ∞ erreicht. Alsdann ist dieses Verhältniss

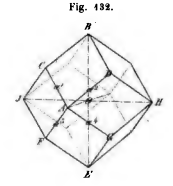
$$a:a:\infty a$$
.

Während die bisherigen Formen stets Beispiele aus je einer Klasse von Formen waren, deren so viele möglich sind, als rationale Zahlenwerthe für die Coëfficienten m und n denkbar, kann das obige Parameterverhältniss nur einer einzigen Form angehören. Die Flächen derselben schneiden je zwei Axen in gleichem Abstand und sind der dritten parallel, es müssen in einem Octanten also drei Flächen: $A^1A^2M^3_1M^3_2$, $A^1A^3M^2_1M^2_2$ und $A^2A^3M^1_1M^1_2$ Fig. 434 derselben existiren. Da jede derselben aber einer Hauptaxe

 M_1^3 M_2^3 M_2^3 M_2^3 M_2^3

Fig. 484.

ø



parallel, also normal zu einer Haupt-Symmetrieebene ist, so muss ihre symmetrische Gegenfläche im anstossenden Octanten mit ihr identisch sein; statt $3 \times 8 = 24$ kann die ganze Form Fig. 132 also nur 12 Flächen besitzen und heisst deshalb das Dodekaëder (auch Rhombendodekaëder nach der Gestalt ihrer Flächen).

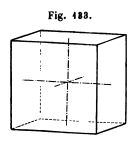
Verbindet man eine Fläche derselben, z. B. ABCD, mit der senkrechten Haupt-Symmetrieebene ABO (welche sie unter 90° schneidet) und der Symmetrieebene AOD zu einem sphärischen Dreieck, so ist von dessen Winkeln einer (an der Kante AB) = 90°, ein zweiter (an der Geraden AO) = 45° und eine Seite, welche den Winkel BAO bildet, = 45°. Daraus findet man den der letzteren Seite gegenüber liegenden Winkel genau = 60°. Da dies aber die Hälfte des Winkels der Kante AD ist, so beträgt dieser 120°. Da man jede beliebige andere Fläche des Dodekaëders mit zwei Symmetrieebenen zu einem sphärischen Dreieck verbinden kann, dessen Bestimmungsstücke dieselben Werthe wie die des obigen haben, so folgt, dass alle Kantenwinkel des Dodekaëders = 120° sind. Zwei an einer Ecke, an welcher sich vier Flächen schneiden, z. B. A, einander gegenüber liegende Flächen müssen einen Winkel von 90° einschliessen, da die längere Diagonale jeder derselben mit einer Hauptaxe 45° bildet.

Construiren wir an dem Dodekaëder Fig. 132 ausser den drei Haupt-Symmetrieebenen, welche durch die Hauptaxen unmittelbar gegeben sind, noch die sechs anderen nach der S. 188 gegebenen Definition derselben, so gehen diese durch den Mittelpunkt O und durch folgende Kanten: die 1. durch BD, EG; die 2. durch BC, EF; die 3. durch AC, AG; die 4. durch AD, AF; die 5. durch GH, FJ und die 6. durch DH, CJ. Jeder dieser sechs Symmetrieebenen ist aber ein paralleles Flächenpaar des Dodekaeders parallel, weil dieses, wie jene Symmetrieebenen, einer Hauptaxe parallel, die beiden anderen unter 45° schneidet. Die sechs gewöhnlichen Symmetrieebenen des regulären Systems sind demnach die Flächen des Dodekaeders, und es ist leicht, an Modellen der bisber betrachteten 48- und 24-Flächner zu constatiren, dass sie nach allen Dodekaederslächen symmetrisch sind. Das Dodekaeder ist die erste Form, von der wir die Eigenschaft kennen lernen, dass sie nach ihren eigenen Flächen symmetrisch ist.

VI. Wir hatten gefunden, dass zwei Fälle zu unterscheiden sind, sebald zwei Parameter gleich und der dritte davon verschieden ist, dass nämlich eine andere Form resultirt, wenn dieser dritte grösser als die beiden anderen, ein anderer, wenn er kleiner ist. Dies muss auch für $m=\infty$ gelten. Das Parameterverhältniss, in welchem zwei Parameter gleich, der dritte $=\infty$, lieferte das Dodekaëder: der entgegengesetzte Fall, dass nämlich zwei Parameter gleich und unendlich gross, der dritte kleiner, alse endlich ist, muss daher eine weitere reguläre Krystallform liefern, deren Parameterverhältniss

$a:\infty a:\infty a.$

Es bedarf keiner Figur, um zu sehen, dass eine Form mit diesem Partmeterverhältniss nur aus drei, den drei Haupt-Symmetrieebenen parallelen Flächenpaaren bestehen kann, wie es Fig. 133 zeigt. Die Flächen dieser



Form, des Hexaëders oder des Würfels, liegen so, dass in jeden Octanten drei fallen, von den jede eine Hauptaxe in endlichem Abstande von der Mitte schneidet, da sie aber zu zwei Haupt-Symmetrischen normal ist, mit ihren symmetrischen Flacken in den Nachbaroctanten zusammenfällt. Man sie leicht ein, wenn man durch einen Punkt der weitealen Hauptaxe oberhalb der Mitte eine Eberlegt, welche die beiden horizontalen Hauptaxen in unendlichem Abstand schneidet, diese in allen in

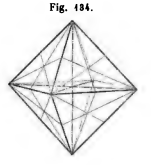
oberen Octanten die gleiche sein muss, nämlich die parallele Ebene horizontalen Haupt-Symmetrieebene. Die vollständige Form kann also die 3 × 8 = 24 nur den vierten Theil, d. i. sechs Flächen haben. Fischneiden sich, da sie den Haupt-Symmetrieebenen parallel sind, werechten Winkeln, und aus demselben Grunde ist auch diese Form na ihren eigenen Flächen symmetrisch.

VII. Der letzte mögliche specielle Fall ist derjenige, dass alle drei rameter gleich gross sind. Dieser führt uns zu der Grundform zurück, n der wir ausgingen, und zu welcher in jedem Octanten nur eine Fläche

hören kann, da die Vertauschung der drei sichen Parameter keine neue Fläche liefert. ese ist das Octaëder Fig. 434 mit dem rameterverhältniss

a:a:a.

Auch diese Form ist symmetrisch nach den ihs Dodekaëderflächen, deren Durchschnitte t den ihrigen auf Fig. 134 mit schwächeren ien eingezeichnet sind. Man sieht daraus mittelbar, dass jede Octaëderfläche von drei dekaëdrischen Symmetrieebenen unter rechten inkeln geschnitten dass also zwei parallele



inkeln geschnitten, dass also zwei parallele Octaëderflächen zu sechs ichen des Dodekaëders normal stehen.

Die sieben Arten von Formen, welche wir aus den möglichen Fällen s Verhältnisses dreier Parameter auf rechtwinkeligen gleichwerthigen Axen rgeleitet haben, unterscheiden sich in solche, deren nur eine einzige iglich ist (das Octaeder, das Hexaeder und das Dodekaeder), und solche, ren mehrere mit verschiedenen Ableitungscoëfficienten möglich sind (die xakisoctaeder, die Tetrakishexaeder, die Triakisoctaeder und die Ikosiraeder). Von jeder der letzteren vier Arten von Formen sind eigentlich endlich viele krystallonomisch möglich, da es unendlich viele rationale hlen als Werthe der Coefficienten m oder n giebt, von diesen ist aber r eine beschränkte Zahl mit meist sehr einfachen Coefficienten bisher beachtet worden.

Das Octaëder mit den Kantenwinkeln von 109° 28',2 ist die einzige rm, welche unter allen regulären Formen (d. h. denjenigen, die symmesch sind zu den drei Würfel- und zu den sechs Dodekaëderflächen) drei eiche Parameter haben kann, wenn wir die Normalen zu den Hexaëderchen (die Hauptaxen) zu Axen wählen. In Folge dessen ist das Octaëder reier verschiedener, regulär krystallisirender Körper krystallographisch vollmmen identisch, d. h. seine Flächen schneiden sich bei beiden unter nau denselben Winkeln, nämlich 109° 28',2. Da aber alle anderen reguen Formen sich durch rationale Vervielfältigung der Parameter des Octaers von diesem ableiten, so müssen auch alle Formen eines regulär ystallisirenden Stoffes an den Krystallen eines andern identisch, d. h. t denselben Winkeln, auftreten können. Die Krystallformen zweier regukrystallisirender Körper können (abgesehen von etwaiger Hemiëdrie) rein krystallographischer Hinsicht keine anderen Unterschiede zeigen, als die verschiedenen Krystalle eines und desselben Körpers ebenfalls auf-

weisen, d. h. sie können wohl aus verschiedenen Formen bestehen, w sich aber durch rationale Coëfficienten von einander ableiten lassen, w also einer Krystallreihe angehören. Alle regulären Kryst formen bilden eine Krystallreihe, und diese ist zugleich jenige aller regulär krystallisirenden Substanzen.

- §. 44. Beschreibung und Bezeichnung der regulären Krystformen. Im Folgenden sind nun für sämmtliche reguläre Formen, von einfachsten ausgehend, die üblichen Bezeichnungen, ihre näheren getrischen Eigenschaften und die Art und Weise angegeben, wie sie in (binationen zusammen auftreten.
 - 1) Die holoëdrischen Formen des regulären Systems.
- 1) Das Octaëder Fig. 135 kann durch die Parameter bezeichnet wer (nach Weiss, vergl. §. 33) mit

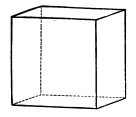
Fig. 435.

(a: a: a),
während das Miller'sche Zeichen
== (4 4 4).

In der abgekürzten Naumann'schen i zeichnungsweise wird es einfach durch seit Anfangsbuchstaben O gegeben, und werden a dann mit diesem Zeichen die Coefficienten Parameter, falls sie von 1 verschieden sind, der Weise verbunden, dass der grössere, m, dasselbe, der kleinere, n, dahinter gesetzt u so die vom Octaeder abgeleiteten übrigen retlären Formen bezeichnet werden.

Das Octaëder, dessen Kantenwinkel = 109°28',2 bereits angegeb wurden, hat bei gleicher Centraldistanz der Flächen 12 Kanten, von der je vier in einer Haupt-Symmetrieebene liegen, während je zwei paralliedesmal einer der sechs gewöhnlichen Symmetrieebenen parallel gebe Die sechs Ecken des Octaëders werden, da in denselben vier gleich d. h. gleichwinkelige, Kanten zusammenstossen, als vierkantige bezeichnet.

Fig. 436.



2) Das Hexaëder Fig. 436 erhält nach Wei die Bezeichnung

 $(a:\infty a:\infty a),$

nach Miller:

(001),

welche eigentlich nur eines seiner drei Flächenpal angiebt; die anderen sind (400) und (040). V dem Parameterverhältniss leitet sich nach Obige das abgekürzte Naumann'sche Zeichen ab

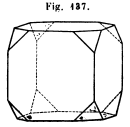
$$=\infty 0\infty$$
.

Der Würfel, dessen Flächen den Haupt-Symmetrieebenen parallel sind u

sich daher unter 90° schneiden, besitzt 12 Kanten, welche zu acht dreikantigen Ecken zusammenstossen. Die sechs gewöhnlichen Symmetrieebenen halbiren je einen Kantenwinkel.

Bringt man die Symmetrieebenen des Würfels und des Octaëders zur

Deckung, so erscheint, je nach der Centraldistanz der Flächen der einen und der anderen Form das Octaëder als gerade Abstumpfung*) der Ecken des Würfels Fig. 437, oder das Hexaëder als gerade Abstumpfung der Ecken des Octaëders,



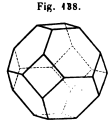


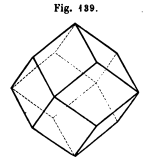
Fig. 138. Wie aus diesen beiden Figuren hervorgeht, liegt jede Würfelfläche in zwei Zonen, deren jede durch zwei Octaederflächen bestimmt ist. Leitet man nach §. 34 die beiden Zonensymbole ab, so ergiebt sich in der That daraus das Symbol der Würfelfläche.**)

3) Das Dodekaëder Fig. 139

=
$$(a : a : \infty a)$$
 nach Weiss,
= $\infty 0$ nach Naumann,
= (404) nach Miller,

hat die sechs gewöhnlichen Symmetrieebenen zu Flächen. Je zwei benachbarte Flächen desselben bilden 120°, je zwei an einer vierkantigen Ecke

moder. Von den vierkantigen Ecken liegen je vier in einer Haupt-Symmetrieebene, welche die Flächen in der Richtung ihrer grösseren Diagonale durchschneidet. Ausser den sechs vierkantigen Ecken besitzt das Dodekaëder noch acht dreikantige, deren jede genau symmetrisch in der Mitte eines Octanten liegt. Von den 24 Kanten sind je sechs einander parallel, so dass je sechs Flächen eine Zone bilden, wie sich aus der Bedingung der Tautozonalität, §. 34, leicht beweisen lässt;



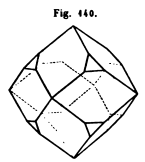
solcher Zonen existiren also vier. Jede Dodekaëderfläche liegt in zwei dieser Zonen.

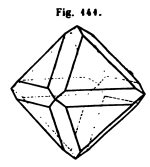
Das Octaëder muss wegen der erwähnten Lage der dreikantigen Ecken

^{*)} Eine gerade Abstumpfung einer Ecke oder Kante ist: das Auftreten einer Fläche statt derselben, welche mit allen die Ecke oder Kante bildenden Krystallflächen gleiche Winkel einschliesst.

^{**)} Der Anfänger möge zur Uebung diese Ableitung im vorliegenden und in den folgenden Fällen ausführen.

diese gerade abstumpfen Fig. 140, und da zwei benachbarte Octaëderfläche mit der zwischenliegenden Dodekaëderfläche parallele Kanten bilden (alle drei schneiden dieselben beiden Hauptaxen in gleichem Abstand), so mus





das Dodekaëder die Kanten des Octaëders gerade abstumpfen, Fig. 141. Nach der obigen Angabe der Lage der drei Haupt-Symmetrieebenen musse die Würfelflächen die vierkantigen Ecken des Dodekaëders gerade abstumpfen, Fig. 142, d. h. jede derselben muss in zwei Zonen liegen, welche durch

Fig. 442.

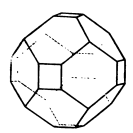


Fig. 448.



mi be !

ect

den

A

je zwei an einer vierkantigen Ecke gegenüber liegende Dodekæederfilder gegeben sind, wie sich leicht aus den Indices ergiebt. Da die Combintionskanten zweier Hexaëderflächen mit einer und derselben Dodekæederebene parallel sind, so stumpft das Dodekæeder die Kanten des Wittels gerade ab, Fig. 143.

4) Die Ikositetraëder mit den Zeichen

a: ma: ma' nach Weiss,
mOm nach Naumann,
hll nach Miller,

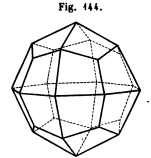
in welch letzterem Zeichen $\frac{h}{l} = m$, denn das Parameterverhältniss

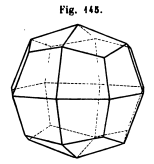
$$a: ma: ma$$

$$= 1: m: m$$

$$= \frac{1}{m}: \frac{1}{4}: \frac{1}{4}.$$

dices sind demnach m, 1, 1, nach dem Miller'schen Zeichen $h, l, l = \frac{h}{l}, 1, 1$;





st $\frac{h}{l} = m$; im Falle, dass l = 1, ist h = m. Da m stets grösser so ist h > l. Die am häufigsten vorkommenden likositetraëder sind:

$$(a:2a:2a) = 202$$
, Fig. 144, $(a:3a:3a) = 303$, Fig. 145,

Symbole, da $\frac{h}{l}$ = 2, resp. 3 ist, = (211) und (311). Von andern er häufigen sei z. B.

$$(a: \frac{3}{2}a: \frac{3}{2}a) = \frac{3}{2}O\frac{3}{2}$$

nt, welche $m = \frac{h}{l} = \frac{3}{2}$ ergiebt, folglich h = 3, l = 2, und somit iller'sche Zeichen (322).

tie Ikositetraëder besitzen zweierlei Kanten: 4) 24, zu je 4 in sechs ntigen Ecken zusammenstossende, sämmtlich in den Haupt-Symmetrien liegend; deren Winkel ist um so stumpfer, je grösser m ist; er bez. B.

für
$$202 = 131^{\circ}49'$$

für $303 = 144^{\circ}.54'$.

1) 24 andere, deren je 3 in einem Octanten zu einer dreikantigen Ecke menstossen, und deren Winkel um so kleiner ist, je grösser m. Er t z. B.

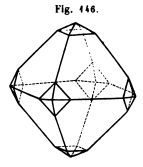
fur
$$202 = 146^{\circ} 27'$$

fur $303 = 129^{\circ} 31'$.

cken, in denen je zwei Kanten der ersten und zwei der zweiten Art mentreffen, nennt man 2 + 2 kantige (zweiundzweikantige).

a Combination mit dem Octaeder erscheint ein Ikositetraeder als vier-

flächige Zuspitzung*, der Ecken desselben, wobei die Zuspitzungs flächen auf die Flächen des Octaeders so aufgesetzt sind, dass die Combine tionskanten beider mit einer dieselbe Octaëdersläche begrenzenden Octaëder kante parallel sind. Fig. 146 stellt die Combination 0,202 dar. Umgekehr stumpft das Octaeder die dreikantigen Ecken jedes Ikositetraeders ab, Fig. 447.



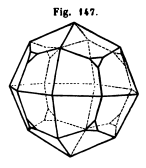
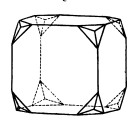
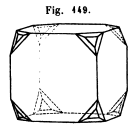
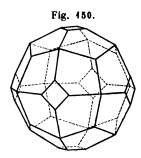


Fig. 148.



An dem Hexaëder tritt ein Ikositetraëder als dreiflächige Zuspitzung Ecken auf, Fig. 148, wobei die Zuspitzungsstächen auf die Flächen Wurfels aufgesetzt sind, so dass die beiden Wir kanten (= 2 Axen) in gleichem Abstand geschnit werden, die Combinationskante also der Diagon der Würfelfläche parallel läuft. Dieselbe Richt hat aber auch die Combinationskante derselben edersläche mit der geraden Abstumpfung der gleich Ecke, d. i. die Kante ∞ 0 ∞ : 0, folglich liegt Fläche eines Ikositetraëders stets in einer Zone 1 einer Octaeder- und einer Würfelsläche, sie st die Combinationskante beider ab, s. Fig. 149.





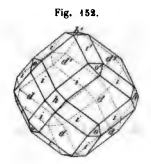
Hexaëder stumpft vierkantigen Ecken Ikositetraëder ab, Fig. 150.

Die Combin nen der verschiede Ikositetraëder mit de Rhombendodeke haben ein versch nes Ansehen, je den Indices der

^{*)} Eine Zuspitzung ist das Eintreten einer Ecke für eine andere, wobei lich die neue Ecke die stumpfere ist, so dass es eigentlich »Zustumpfung« müsste; je nachdem die neue Ecke von 3, 4, . . . Flächen gebildet wird, heisst die 2 spitzung drei-, vierflächig u. s. w.

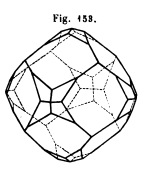
Form. Die Fig. 151 stellt z. B. das Dodekaëder mit der geraden Abnpfung aller seiner 24 Kanten dar, d. h. mit einer Form, welche zu der sse der Ikositetraëder gehören muss, da jede ihrer Flächen gleiche Neigung en zwei Dodekaëderslächen, also auch gegen die beiden Hauptaxen, denen parallel laufen, hat, folglich diese beiden in gleichem Abstande schneidet. liegt deshalb auch jede solche Abstumpfungssläche in der Zone einer taëder- und einer Octaëdersläche, wie aus Fig. 152 hervorgeht, in

Fig. 454.



ther $d=\infty$ 0, $h=\infty$ 0 ∞ , o=0 und i das Ikositetraëder bedeutet. The mit i^1 bezeichnete Fläche in zwei Zonen des Krystalls liegt, so sind ihre Indices rational, sie selbst krystallonomisch möglich. Die Indices Flächen d^1 und d^2 sind (101) und (011), das Symbol ihrer Zone somit [3]; die Indices von h^1 und o^1 : (001) und (111), das Symbol ihrer folglich [$\overline{1}$ 10]; die in beiden Zonen liegende Fläche hat demnach das hen ($\overline{1}$ 1 $\overline{2}$); dieses bezeichnet aber die Parallelfläche von (112), die stverständlich auch in denselben beiden Zonen liegt. Das Ikositetraëder elches die Dodekaëderkanten gerade abstumpft, hat demnach das Parapryerhältniss

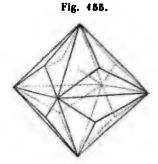
t unter allen Ikositetraedern das häufigste dasjenige mit dem einfachsten Parameter
ltniss. Ein Ikositetraeder, dessen Coeffi
m > 2, hat, der Fläche i¹ entsprechend, solche, deren Neigung gegen die Horizontale eine geringere ist, als bei i¹, welche also d¹ und d² Kanten bildet, die nach unten coniren. Eine solche Form, z. B. 303 in Fig. 153,
eine vierstächige Zuspitzung der vierkanEcken des Dodekaeders, die Zuspitzungsen auf die Dodekaederkanten aufgesetzt.



 \Rightarrow ndlich m < 2, z. B. $\frac{3}{4}$, so bildet dieses Ikositetraëder eine dreiflächige itzung der dreikantigen Ecken des Dodekaëders, die Zuspitzungsflächen lessen Kanten aufgesetzt, wie es Fig. 154 zeigt, weil die der Fläche i^1

(in Fig. 452) entsprechende nunmehr eine steilere Lage hat, als die Kante $d^1:d^2$, also mit diesen beiden Flächen nach oben convergirende Kante bilden muss.

Fig. 454.



5) Die Triakisoctaëder oder Pyramidenoctaëder sind zubezeichnen

(a:a:ma) nach Weiss, mO nach Naumann (hhl) nach Miller.

und

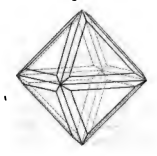
Hierbei ist wiederum h > l und $\frac{h}{l} = m$. Das häufigste Trialisoctaëder ist

$$20 = (a:a:2a) = (221)$$
, Fig. 155.

Die Pyramidenoctaëder besitzen zweierlei Kanten: 1) 12 zu je 4 in eine llaupt-Symmetrieebene liegende, den Kanten des Octaëders parallele, dem Winkel um so stumpfer ist, je grösser m; er beträgt für

20 = 14103';

Fig. 456.



2) 24 andere, von denen je 3 in einem 6 tanten zu einer dreikantigen Ecke zusammet stossen und deren Winkel um so kleiner ist, j grösser m. Er beträgt

für $20 = 452^{\circ} 44'$.

Die Ecken, in denen vier Kanten der ersten vier der zweiten Art zusammenstossen, heiner vierund vierkantige.

Da die Triakisoctaëderslächen zu je sich in einer Kante schneiden, welche die Richtung einer Octaëderkante hat, so mitssen sie is

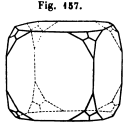
Combination mit dem Octaeder als eine Zuschärfung*) der Kanten der

^{*)} Unter einer Zuschärfung einer Kante versteht man das Auftreten einer beraheiten kante, welche von zwei, natürlich sich unter stumpferem Winkel schneider den Kanten gebildet wird, so dass es eigentlich »Zustumpfung« heissen müsste. Auf eine Ecke wird als zugeschärft bezeichnet, wenn statt derselben eine Kante erscheist.

lben erscheinen, Fig. 156, während umgekehrt das Octaëder die dreikanen Ecken der Pyramidenoctaëder gerade abstumpft. Am Hexaëder treten see Formen als dreiflächige Zuspitzung der Ecken auf, Fig. 157, wobei

- Zuspitzungsflächen auf die Kanten des Würfels fgesetzt sind. Das Hexaëder stumpft die vierundrkantigen Ecken der Pyramidenoctaëder gerade
 An dem Dodekaëder erscheinen diese Formen
- dreiflächige Zuspitzungen der dreikantigen Ecken,
- Zuspitzungsflächen so auf die Dodekaëderflächen fgesetzt, dass jede dieser letzteren in der Zone reier Triakisoctaëderflächen liegt, wie Fig. 458 zeigt.

ist also das Dodekaëder die gerade Abstumpfung r 12 Kanten erster Art an dem Pyramidenoctaëder.



e Combinationen einer solchen Form mit einem Ikositetraëder haben natürh ein ganz verschiedenes Aussehen, je nach dem speciellen Werthe der efficienten m. So ist z.B. die gerade Abstumpfung aller 24 Kanten der eiten Art bei einem Ikositetraëder ein Pyramidenoctaëder, wie aus Fig. 459

Fig. 458.

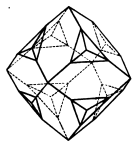
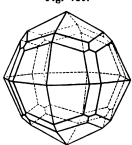


Fig. 459.



ersehen ist. Da eine solche Fläche nicht nur in der Zone zweier Ebenen s betreffenden Ikositetraëders, sondern auch in derjenigen einer Octaëderd einer Dodekaëderfläche liegt, so ist sie durch die Indices des Ikosiraëders bestimmt und nach bekannter Methode zu berechnen; so findet in z. B., dass die gerade Abstumpfung jener Kanten an dem Ikositetraëder 2 = (4.12), das Pyramidenoctaëder 30 = (2.33) ist.

6) Die Tetrakishexaëder oder Pyramidenwürfel bezeichnet man gendermassen:

 $(a: \infty a: na)$ nach Weiss, ∞On nach Naumann, (hk0) nach Miller,

orin $\frac{h}{k} = n > 1$. Am häufigsten findet sich der Pyramidenwürfel

 $\infty 02 = (a : \infty a : 2a) = (120), \text{ Fig. 460.}$

e Tetrakishexaëder haben ebenfalls zweierlei Kanten: 1) 12 denjenigen

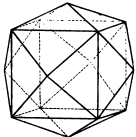
des Hexaëders parallele, deren Winkel um so stumpfer ist, je kleiner n ist, d. h. je weniger es sich von 1 unterscheidet. Derselbe beträgt:

für
$$\infty 02 = 14308'$$
.

2) 24, zu je 4 in einer vierkantigen Ecke zusammenstossend, gleichsam eine auf jede Würfelfläche aufgesetzte vierseitige Pyramide bildend. Der

Winkel dieser ist um so stumpfer, je grösser ist und beträgt

Fig. 460. ist und beträgt für $\infty 02 = 1430 8'$.

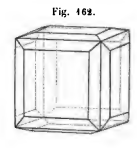


Für diesen einzigen Pyramidenwürfel sind demnach beide Kantenwinkel gleich gross, so dass je drei Kanten der ersten mit dreien der zweiten Art in einer sechskantigen Ecke zusammentreffen, während die entsprechenden Ecken bei allen anderen Pyramidenwürfeln dreiunddreikantige sind.

In Combination mit dem Octaëder müssen die Tetrakishexaëder als vierslächige Zuspitzung

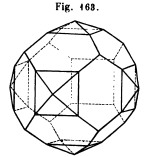
der Ecken jenes erscheinen, die Zuspitzungsslächen auf die Octaederkanten aufgesetzt, Fig. 161. Umgekehrt stumpst das Octaeder die dreiunddrei-

Fig. 161.



kantigen Ecken der Pyramidenwürfel gerade ab. Die letzteren Formen bilden ferner eine Zuschärfung der Kanten des Hexaëders, Fig. 162, während dieses die vierkantigen Ecken der Pyramidenwürfel gerade abstumpft. In der Zone

zweier Hexaëderslächen und derjenigen eines Pyramidenwürfels, welche die Kante jener zuschärfen, liegt auch die Dodekaëdersläche, welche dieselbe



Würfelkante abstumpft, folglich bildet das Rhombendodekaëder die Abstumpfung aller Kanten erster Art an den Tetrakishexaëdern, und diese spitzen die vierkantigen Ecken des Dodekaëders derart zu, dass die Zuspitzungsflächen auf dessen Flächen gerade aufgesetzt erscheinen, Fig. 163. Was die Combinationen der Pyramidenwürfel mit den Ikositetraëdern und Triakisoctaëdern betrifft, so sind dieselben sehr mannigfaltige, je nach den bestimmten Werthen von m der einen und n der anderen Form. So ist z. B. leicht einzusehen, dass die gerade Abstumpfung aller

in den Haupt-Symmetrieebenen liegenden Kanten des Ikositetraëders 202 den Pyramidenwürfel $\infty 02$ liefert u. s. f.

7) Die Hexakisoctaëder oder Achtundvierzigflächner werden bezeichnet:

in welchem Zeichen stets h den kleinsten, l den grössten Index bedeutet.

Da das Parameterverhältniss

ï

į ž

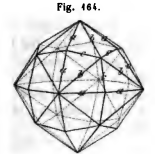
şŁ

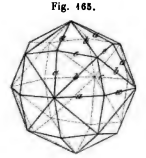
Å

$$= \frac{a : ma : na}{\frac{4}{mn} : \frac{4}{n} : \frac{4}{m},$$

•so sind die Indices = mn, n, m, welche natürlich auf den einfachsten Ausdruck durch ganze Zahlen zu bringen sind. Wegen der obigen Reihenfolge ist zu setzen h = n, k = m, l = mn. Am häufigsten kommen folgende •48-Flächner vor:

$$30\frac{3}{4} = (a:3a:\frac{3}{4}a) = (123)$$
 Fig. 164, $402 = (a:4a:2a) = (124)$ Fig. 165.

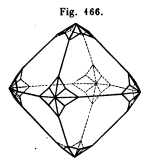


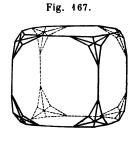


Diese Formen besitzen dreierlei Kanten, deren Winkel im Allgemeinen verschieden sind: 4) 24 mit a bezeichnete, sämmtlich in den Haupt-Symmetrieebenen gelegen; 2) 24 längere b und 3) 24 kürzere c, in den Dodekaëderebenen liegende Kanten. Diejenigen, welche in Figg. 164 und 165 mit a und b bezeichnet sind, bilden sechs vierundvierkantige Ecken; die Kanten a und c 12 zweiundzweikantige, endlich b und c 8 dreiunddreikantige Ecken. Die Winkel dieser Kanten sind für die beiden angeführten Hexakisoctaëder:

fur
$$3.0\frac{3}{2}$$
: = 149°0′ = 158°13′ = 158°13′, fur 4.02 : = 154°47 = 162°15 = 144°3.

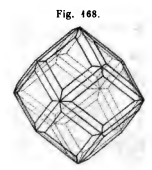
In Combination mit dem Octaëder bildet jeder 48-Flächner eine achtseitige Zuspitzung der Octaëderecken, Fig. 166, während letztere Form die dreiunddreikantigen Ecken der ersteren gerade abstumpft. An dem Hexaeder treten die Hexakisoctaeder als sechsslächige Zuspitzungen der Ecken auf, Fig. 167, während der erstere die vierundvierkantigen Ecken der letzteren gerade abstumpst. Die Combinationen der 48-Flächner mit dem





Rhombendodekaëder sind verschieden, je nach den Werthen von m und n; es giebt eine bestimmte Klasse unter denselben, derea Kanten b Fig. 464 genau den Kanten des Dodekaëders parallel sind; ein solcher erscheint also als Zer-

schärfung der Dodekaëderkanten, Fig. 168. Das Verhältniss, in welchen hierbei m und n stehen müssen, ist leicht zu finden: Aus der S. 169 est-



wickelten Bedingungsgleichung für die Lage einer Fläche in der Zone zweier anderer ergiebt sich für diesen Fall, da das Symbol der Zone zweier Dodekaederflächen = [111],

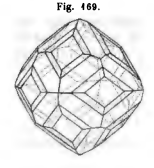
$$h + k = l$$

als die Bedingung, welcher die drei Indices eines Hexakisoctaëders genügen müssen, damit eine Fläche desselben in die Zone zweier Dodekaëder flächen falle. Setzt man für diese Werthe die jenigen, auf m und n bezogenen ein, so wind diese Bedingung:

$$m + n = mn$$
$$n = \frac{m}{m-1}.$$

d. i.

Das in Fig. 168 in Combination mit dem Dodekaëder dargestellte Hexakoctaëder ist $3.0\frac{3}{2}$, welches dieser Bedingung genügt; das Symbol dersellte



Form ist (123), in welchem, wie es die dingungsgleichung fordert, die Summe swellndices dem dritten gleich ist.

Da die 48-Flächner dieser Klasse die Kenten des Dodekaëders besitzen, diese aber das Ikositetraëder 202 = (112) abgestatien, so müssen dessen Flächen auch entsprechenden Kanten eines derartigen Herst octaëders abstumpfen, wie Fig. 169 zeigt, welcher dieselben Flächen, wie in Fig. 168, 1 zu diesen noch das Ikositetraëder 202 hintretend, dargestellt sind.

 §. 42. Die Beziehungen der regulären Krystallformen zu einander. Die Hexakisoctaëder stellen, wie bereits bemerkt, den allgemeinen Fall einer regulären Form dar, von welcher die übrigen sechs nur specielle Fälle sind, in welchen die Coëfficienten m und n besondere Werthe $(m=n, 1, oder \infty)$ haben. Je mehr die Zahlenwerthe eines 48-Flächners sich einem dieser speciellen Fälle nähern, desto ähnlicher muss daher die Gestalt desselben derjenigen sein, welche die den speciellen Fall realisirende Krystallform besitzt. Sind z. B. die Zahlenwerthe m und n eines Hexakisectaeders nur wenig verschieden (etwa 3 und $\frac{1}{2}$), so müssen die Kanten b Fig. 170 sehr stumpfwinkelig sein, und zwar um so mehr, je geringer jener Unterschied ist; die Form ähnelt alsdann immer mehr einem Ikositetraëder, und fällt vollkommen mit einem solchen zusammen, wenn die Flächen 1 and 2 u. s. f. sich in ihrer Lage nicht mehr unterscheiden, in eine Ebene fallen, d. h. wenn m nicht von n verschieden ist. Das Ikositetraëder mit **den Parametern 1:n:n** ist alsdann dasjenige Hexakisoctaëder, in welchem nicht mehr von n verschieden ist, d. h. jedes lkositetraeder ist das eine Grenzglied einer Reihe von möglichen 48-Flächnern, der es selbst als spesieller Fall angehört. Eine solche, sich immer mehr der Form von 202 nahernde Reihe ist z. B.

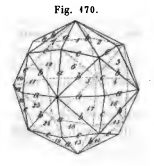
...,
$$402$$
, 302 , $\frac{5}{2}02$, $\frac{9}{4}02$, 202 .

Jede derartige Reihe, innerhalb welcher der Coefficient n constant bleibt, und nur m variirt, muss nun noch eine Grenze nach der anderen Seite haben, welche einer Form entspricht, der sich die Glieder der Reihe um so mehr nähern, je mehr m von n verschieden ist, d. h. je grösser m wird. Die oberste Grenze, welche der Zahlenwerth dieses Coefficienten erreichen kann, ist aber $= \infty$, und derjenige 48-Flächner, dessen $m = \infty$ ist, heisst Tetrakishexaëder. Die vorhin beispielsweise gewählte Reihe, nach der anderen Seite fortgesetzt:

$$\infty 02, \ldots 1602, 802, 402 \ldots$$

enthält Hexakisoctaëder, deren Gestalt um so ähnlicher der Grenzform $\infty 0$ 2 ist, je grösser m ist, um so stumpfwinkeliger sind alsdann die Kanten a, Fig. 470. Für $m = \infty$ werden diese $= 480^{\circ}$, d. h. die Flächen 4 und 7

u. s. w. Fig. 470 fallen in eine Ebene. Danach haben wir auch jeden Pyramidenwürfel als einen 48-Flächner zu betrachten, und zwar als Grenzform einer Reihe von Hexakisoctaëdern, welche sämmtlich denselben Coëfficienten n haben und deren zweite Grenzform dasjenige Ikositetraëder ist, dessen m demselben Zahlenwerth gleich ist. Da in allen Formen einer derartigen Reihe, incl. der beiden Grenzformen, zwei Hauptaxen in dem constanten Verhältniss 4: n geschnitten werden, so sind die Flächen aller Formen jener Reihe parallel Geraden, welche zwei jener Axen in dem-



selben Verhältniss schneiden, d. h. die entsprechenden Flächen aller deselben liegen in einer Zone.*, Demnach liegt eine beliebige Fläche irgest eines der Hexakisoctaëder einer bestimmten Reihe stets mit parallelen Kanten zwischen je einer Fläche der beiden Grenzformen derselben Reihe, alse ist auch die Lage der Flächen aller einer Reihe angehörigen 48-Flächner eine zwischen inneliegende zwischen denjenigen des Pyramidenwürfels und des Ikositetraëders, welche die Grenzformen der Reihe bilden.

Ist in dem Parameterverhältniss eines Hexakisoctaeders der kleinere Coeficient n nur wenig von 1 verschieden, z. B. 4, so können sich die Fläcken 1 und 6 Fig. 170, ebenso 7 und 12 u. s. f. nur wenig in ihrer Richtmag unterscheiden, d. h. die Kanten c mussen sehr stumpfwinkelig sein. Die Form ähnelt alsdann einem Pyramidenoctaeder, und zwar um so mehr, je weniger n grösser als 1 ist. Das Triakisoctaëder mit demselben m endlich ist derjenige 48-Flächner, dessen n=1 ist. So giebt es denn wieder die Reihe von möglichen Hexakisoctaëdern, deren m gleich ist, deren n dagege variirt; die untere Grenzform bildet das Triakisoctaëder (4:4:m), i welchem n seinen kleinsten Werth hat; die obere Grenze der Reihe bildt das Ikositetraëder (1:m:m), in welchem n, da es der kleinere Coëssicient ist, seinen grösstmöglichsten Werth erreicht. Die entsprechenden Flächen einer solchen Reihe bilden ebenfalls eine Zone, zu deren Flächen auch die der beiden Grenzformen, zwischen denen die übrigen liegen, gehören, de sie sämmtlich einer Geraden parallel sind, welche zwei Hauptaxen in des für diese Reihe constanten Verhältniss 1: m schneidet.

Endlich können auch eine ganze Reihe von möglichen 48-Flächnern mit parallelen Kanten liegen zwischen den Flächen eines beliebigen Tetrakishexaëders und eines Pyramidenoctaëders; seien diese $\infty On = (10n)$ und mO = (m1m), so ergiebt sich die Bedingungsgleichung

$$km \cdot (n-1) + l = hn;$$

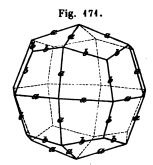
jeder 48-Flächner, dessen Indices in Bezug auf ein bestimmtes m und dieser Gleichung genügen, stumpft die Combinationskante jener beiden Flechen mit parallelen Kanten ab. Umgekehrt kann man für ein beliebigs Hexakisoctaëder aus obiger Gleichung das Verhältniss berechnen, in welchem das m des Triakisoctaëders zu dem n des Pyramidenwürfels stehen muss, damit jener in die zwischen diesen beiden Grenzformen liegenden Reihe von 48-Flächnern gehöre.

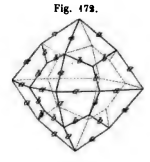
Daraus ergiebt sich, dass jedes Hexakisoctaëder ein Glied dreier verschiedener Ableitungsreihen ist, 4) einer solchen, deren Endglieder et Ikositetraëder und ein Pyramidenwürfel sind; 2) einer von einem Triekisoctaëder und einem Ikositetraëder begrenzten; 3) von einer Reihe, dere Grenzformen ein Pyramidenwürfel und ein Triakisoctaëder sind. So bilde die drei Vierundzwanzigflächner die Grenzformen für alle 48-Flächner, dere

^{*)} Wie auch leicht durch Einsetzen ihrer Indices in die Bedingungsgleichung & Tautozonalität bewiesen werden kann.

Flächen sämmtlich zwischen den Grenzen liegen, welche durch die Flächen in jener bestimmt sind. Dieser drei Grenzformen giebt es aber ebenfalls eine in beliebige Zahl möglicher Einzelformen, welche unter einander selbst wieder in eine Ableitungsreihe mit bestimmten Grenzformen bilden.

Betrachten wir zunächst die Ikositetraëder (1:m:m), welche sich durch den bestimmten Zahlenwerth von m von einander unterscheiden, so ist klar, dass die vierkantige Ecke, in welcher die Kanten a Fig. 171 zusammenstossen, um so stumpfwinkeliger wird, je grösser m ist; mit steigendem Zahlenwerth dieses Goefficienten nähern sich die vier, eine solche Ecke bildenden, Flächen in ihrer Lage einander immer mehr. Wenn m seinen höchstmöglichen Werth ∞ erreicht, so fallen jene vier Flächen in eine Ebene, welche der einen Haupt-Symmetrieebene parallel ist, folglich einer Würfelmache entspricht. Das Hexaëder, d. h. dasjenige Ikositetraëder, dessen $m = \infty$ ist, bildet somit nach einer Seite hin die Grenzform der sämmtlichen Ikositetraëder. Je kleiner dagegen m ist, desto spitzer erscheinen die vierkantigen Ecken dieser Formen, desto stumpfwinkeliger dagegen die Kanten b Fig. 172 m 404, welche die dreikantigen Ecken bilden. Bei einem





bestimmten Werthe von m, wenn dies nämlich = 1 ist, werden die letzteren Kanten 180°, d. h. die drei in einem Octanten liegenden Flächen dieses Ikositetraëders unterscheiden sich in ihrer Lage nicht mehr von einzuder, wir nennen es dann Octaëder, und haben in demselben die andere Grenzform der Reihe aller Ikositetraëder gefunden. Da die Flächen aller Glieder dieser Reihe zwei Hauptaxen in gleichem Abstande schneiden, so müssen die einander entsprechenden Flächen sämmtlich einer Geraden parallel sein, welche zwei Axen in demselben Verhältniss schneidet, sie müssen also sämmtlich einer Zone angehören, welche durch die beiden Endglieder der Reihe, durch die Würfel- und die Octaëdersäche bestimmt ist. Alle Ikositetraëder liegen mit parallelen Kanten zwischen Hexaëder und Octaëder.

Gehen wir über zu der Betrachtung der Triakisoctaeder, deren Parameterverhältniss 4:4:m, so ist klar, dass dieselben eine Reihe bilden, deren untere Grenze das Octaeder ist, d. h. dasjenige Triakisoctaeder, deseen m den kleinstmöglichen Werth 4 hat, weshalb sich die drei in einem

Octanten liegenden Flächen desselben in ihrer Lage nicht von einander wterscheiden. Je grösser der Zahlenwerth von m ist, desto stumpfwinkeliger werden die Kanten, welche denen des Octaëders parallel laufen, und är $m=\infty$ werden diese $=480^{\circ}$, d. h. die beiden in einer Octaëderkante zusammenstossenden Flächen fallen in eine Ebene, welche einer Dodekaëderfläche entspricht. Das Octaëder und das Rhombendodekaëder sind die beiden Grenzformen der Reihe der Pyramidenoctaëder; die Flächen der letteren liegen sämmtlich mit parallelen Kanten zwischen je einer Octaëderund einer Dodekaëderfläche.

Die dritte Klasse von 24-Flächnern, die Tetrakishexaëder, mit dem Parameterverhältniss $1:n:\infty$, bilden ebenfalls eine einzige Ableitungsreike, deren Anfangsglied das Dodekaëder ist, d. h. derjenige Pyramidenwürke, dessen n=4, bei welchem sich also je zwei, in einer Hexaëderkante zusammenstossende Flächen in ihrer Lage nicht mehr unterscheiden. Die Endglied der Reihe ist offenbar der Würfel, derjenige Pyramidenwürke, dessen $n=\infty$, bei welchem folglich je vier in einer vierkantigen Ecksich schneidende Flächen in eine Ebene fallen. Je grösser n, desto ährlicher muss die Form dem Hexaëder werden. Da die Flächen aller Pyrmidenwürfel einer Hauptaxe, d. i. einer Würfelkante, parallel sind, so liege sie stets in der Zone zweier Würfelflächen; in dieselbe fällt auch die Bedekaëderfläche, welchen die Würfelkante gerade abstumpft, also liegen de Flächen aller Tetrakishexaëder mit parallelen Kanten zwischen je einer Hexaëder- und einer Dodekaëderfläche.

Das Rhombendodekaëder haben wir soeben betrachten gelernt als das jenige Triakisoctaëder, dessen $m=\infty$, oder als denjenigen Pyramiderwürfel, dessen n=1 ist. Da diese beiden 24-Flächner selbst aber und Grenzglieder der verschiedenen Reihen von 48-Flächnern sind, so können un nunmehr das Rhombendodekaëder bezeichnen als denjenigen speciellen Ind der Hexakisoctaëder, in welchem $m=\infty$ und n=1 ist, und es ist kindass es nur einen einzigen 48-Flächter mit diesem Parameterverhältning geben kann. Es ist derjenige, bei welchem je 4 Flächen, z. B. 4, 6, 7, 48 Fig. 170, in eine Ebene fallen.

ď

đ

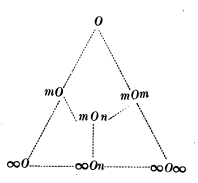
Das Hexaëder ergab sich aus obigen Betrachtungen als dasjenige Ikoëtetraëder, dessen $m=\infty$, sowie auch als der Pyramidenwurfel, dessen denselben Werth hat, wir können es folglich auch auffassen als denjenigen 48-Flächner, dessen m und n beide den höchstmöglichen Werth ∞ haben, und bei welchem sich je 8 Flächen, z B. 5, 6, 41, 42, 47, 48, 23, 24 Fig. 470, in ihrer Lage nicht mehr unterscheiden.

Endlich ist das Octaëder dasjenige Ikositetraëder, dessen m=4, oder dasjenige Triakisoctaëder, dessen m denselben kleinsten Werth hat, es ist also auch dasjenige Hexakisoctaëder, bei welchem m und n=4, folglich die sechs in einen Octanten fallenden Flächen sämmtlich einander parallel sind und somit nur eine einzige Fläche bilden.

Den Zusammenhang aller Ableitungsreihen ersieht man am leichteste

durch das folgende Schema, in welchem ausser den Endgliedern nur noch das allgemeine Glied jeder Reihe aufgeführt ist und alle durch Linien verbundene Zeichen eine Ableitungsreihe bilden:

Wir gelangen somit zu der Vorstellung, dass es im regulären System eigentlich nur eine Art holoëdrischer Formen giebt, welche im Allgemeinen 48 Flächen besitzen, von denen aber bei besonderen Zahlenwerthen der Parametercoëfficienten je 2, 4, 6 oder 8 parallel werden können, und somit Formen mit 24, 12, 8 oder 6 Flächen entstehen. Diese letzteren mitssen, da sie ja nur specielle Fälle der Hexakisoctaëder sind, allen denzelben krystallographischen Gesetzen



tunterworfen sein, wie jene. Dieser Umstand ist von besonderer Wichtigkeit für das Gesetz der Hemiëdrie. Es ist bereits in §. 38 bei der allgemeinen Besprechung desselben erwähnt worden, dass erfahrungsgemäss ein Körper, welcher hemiëdrisch krystallisirt, nur eine bestimmte Art der Hemiëdrie zeigt, und niemals andere Formen, als hemiëdrische, welche jener Art von Hemiëdrie entsprechen. Nach Obigem muss es genügen, die Art der Hemiëdrie an den 48-Flächnern eines regulären Krystalls zu bestimmen, um die resultirenden Formen aus den übrigen sechs Gestalten zu kennen. Da diese letzteren nur specielle Fälle der Hexakisoctaëder sind, so muss für sie ganz das Gleiche gelten; sind diese an einem Körper nach einem bestimmten Gesetz hemiëdrisch, so müssen es auch die übrigen Formen, und zwar nach Edemselben Gesetz sein.

Ehe wir die möglichen Arten der Hemiëdrie des regulären Systems besprechen, sollen im folgenden § zunächst die wichtigsten holoëdrisch regulär krystallisirenden Substanzen aufgezählt und ihre häufigsten Krystallformen und physikalischen Eigenschaften zusammengestellt werden:

§. 43. Beispiele. Phosphor = P. Krystallisirt aus Chlorschwefel **u.** a. Lösungsmitteln in Dodekaëdern.

Eisen = Fe. Kleine octaëdrische, nach den Hauptaxen an einander gereihte Krystalle in porös erstarrtem Roheisen: hexaëdrische Spaltbarkeit sehr deutlich in manchen Meteoreisen.

Kupfer = Cu. In Schlacken abgeschiedenes und galvanisch gefälltes zeigt meist O, die natürlichen Krystalle $\infty O \infty$, O, ∞O , ∞O 3 (Fig. 162) 11. s. f.

Blei = Pb erstarrt aus dem geschmolzenen Zustand in Combination von $0, \infty 0 \infty$.

Quecksilber = Hg erstarrt in Octaëdern.

Silber = Ag. Galvanisch abgeschiedene und natürliche Krystalle: $\infty 0 \infty$, 0, $\infty 0$, 303 u. s. f.

Gold = Au zeigt dieselben Formen.

Platin = Pt. Naturlich $\infty 0 \infty$.

Chlorkalium KCl. Aus wässeriger Lösung $\infty 0 \infty$, aus roher Pottaschelösung O; natürlich $\infty 0 \infty$, O. Spaltbar $\infty 0 \infty$ vollkommen. Brechungsexponent n=1,49031 für Natriumflamme.*) Diathermen in hohem Grade.

Jod-, Brom-, Cyan- und Fluorkalium = KJ, KBr, KCy, KF krystallisiren aus wasseriger Lösung alle in $\infty 0 \infty$.

Salmiak = NH^4Cl . An sublimativ gehildeten Krystallen: $0, \infty 0\infty$, $\infty 0, 202$ u. a., einzeln oder in Combinationen.

Chlornatrium (nat. Steinsalz) = Na Cl. Aus wässeriger Lösung $\infty 0 \infty$, aus harnstoffhaltiger 0. Spaltbar nach $\infty 0 \infty$ vollkommen, daher die Härte sehr verschieden in verschiedenen Richtungen. So ist nach den Untersuchungen Exner's (s. §. 2) die Härtecurve auf den Hexaëderstächen symmetrisch sowohl zu den Seiten, als zu den Diagonalen derselben und zeigt parallel den ersteren vier Minima, parallel den letzteren vier Maxima, wobei sich die Radien, welche der Härte proportional sind, in dem eine und dem andern Falle verhalten wie 4 : 1,3. Directe Messungen der Zugfestigkeit in verschiedenen Richtungen stellte Sohnke (Poggend. Ann. 437 Bd. 177) an und fand das Gewicht, welches nöthig ist, um ein Steinsalsprisma von 1 Quadratmillim. Querschnitt zu zerreissen, = 35 Loth, wes die Längsaxe des Prismas senkrecht zum Hexaëder, über 405 Loth, went dieselbe senkrecht zu einer Octaëderfläche ist. Mit dieser grossen Differen der Cohäsion in verschiedenen Richtungen dürfte es wohl zusammenhängen, dass auch der Elasticitätscoëfficient sich mit der Richtung erheblich änderig nach den Messungen Voigt's (»Untersuchung über die Elasticitätsverhältnim des Steinsalzes, Dissertat. Lpz. 1874) ist der Elasticitätscoëfficient

> parallel den drei Hauptaxen = 4,47 Mill. Gramm, normal zu ∞ 0 = 3,40 ,, ,, normal zu 0 = 3,48 ,, ,,

und ist in allen krystallographisch gleichwerthigen Richtungen gleich gros. Die Gleitslächen des Steinsalzes sind die sechs Dodekaëderslächen; stumpt man zwei gegenüberliegende Kanten eines Würsels durch Schleisen ab und presst das Stück senkrecht zu diesen Flächen zusammen, so entsteht eine bleibende Verdichtung in der Richtung der Diagonale und daher ein der Licht doppeltbrechender Streisen; durch stärkeren Druck kann man eine glänzende Bruchsläche nach der diagonalen Dodekaederebene erhalten. Ein zusammengen von den Endstächen begrenztes Prisma von den Endstächen begrenztes die Richtung einer Hauptaxe, zusammengepresst, wird kürzer und dieker durch Glieten der Theilchen nach den Dodekaederslächen, und lasse

^{*)} Für andere Wellenlängen s. Stefan, Wien. Ak. Sitz.-Ber. 63 Bd. II, 244.

bedeutende Deformationen hervorbringen, ohne dass das Stück zerHierbei, sowie beim Zerschlagen, Schleifen u. s. w. entstehen aber r lokale Verdichtungen im Steinsalz, welche sich durch Doppelbrechung ellung zwischen gekreuzten Nicols) zu erkennen geben. Man findet selten ganz homogene und von doppeltbrechenden Stellen freie Steinticke. Die Gleitslächen erhält man auch durch die Körnerprobe, indem schlagfigur auf den Würfelslächen ein rechtwinkeliges Kreuz darstellt, n Radien den Diagonalen parallel laufen (Reusch, Poggend. Ann. 132.

3rechungsexponent des Steinsalzes

n = 1,54418 für Natriumslamme

efan, a. a. O.)

This is the contraction of the

Fluorcalcium (nat. Flussspath) = CaF^2 . An natürlichen Krystallen viele Formen bekannt; am häufigsten: $\infty 0 \infty$, 0, $\infty 0$, $\infty 03$, 303, (s. Figg. 162, 167). Spaltbar nach 0.

Bleisulfid (nat. Bleiglanz) = PbS. Künstliche $\infty 0 \infty$, natürliche alle: $\infty 0 \infty$, 0, $\infty 0$, 20, 202 (s. Figg. 437, 438, 449, 456). Spalt- $\infty 0 \infty$ vollkommen.

Silbersulfid (nat. Silberglanz) = Ag^2S . Naturliche Krystalle $\infty 0 \infty$, 0, 202 (Figg. 437, 438, 440, 444).

Kupferoxydul (nat. Rothkupfererz) = Cu^2O . Naturliche Krystalle: 0∞ , ∞ 0, 202.

Arsenige Säure = As^2O^3 . Aus Lösungen und sublimirt O.

Antimonoxyd (nat. Senarmontit) = Sb^2O^3 . Die natürlichen Krystalle 1 häufig unregelmässige Erscheinungen der Doppelbrechung in Folge er Spannungen, welche bei der Krystallisation entstanden (vergl. §. 23). Spinell (nat.) = $MgAl^2O^4$: O oder Comb. O, 3 O3 Fig. 146.

Eisenoxydoxydul (nat. Magneteisenerz) = $Fe Fe^2 O^4$. O oder O.

Granat (nat.) = $\tilde{R}^3 \stackrel{\mathrm{VI}}{R^2} Si^3 O^{12*}$, worin $\tilde{R} = Ca$, Mg, Fe oder Mn, $\stackrel{\mathrm{VI}}{R^2} = Al^2$, Fe^2 oder Cr^2 .

gste Formen: $\infty 0$, $-\infty 0$, 202 Fig. 151, $-\infty 0$, 202, $30\frac{3}{4}$ Figg. 169. Brechungsexp. n = 1,77 (roth) bei rothen Granaten.

Analcim (nat.) = $Na^2 Al^2 Si^4 O^{12} + 2H^2 O$. $\infty O \infty$, 202 Figg. 150. n = 1,487 roth. Die Krystalle dieses Körpers zeigen sehr gerscheinungen der Doppelbrechung, analog denen der gekühlten r, hervorgebracht durch innere Spannungen (s. Brewster, Transact. of toy. Soc. of Edinburg, 1824).

^{&#}x27;) Die chemischen Formeln sind in der Weise dargestellt, wie in des Verfassers: lar. Zusammenstellung der einfachen Mineralien, nach ihren chem.-krystall. Begen geordnet, Braunschweig 1874.«

- 2) Hemiëdrische Formen des regulären Systems.
- §. 44. Mögliche Arten der Hemiëdrie. Um die möglichen Arten der Hemiëdrie im regulären System zu erfahren, ist es, wie wir sahen, nur nöthig, zu bestimmen, auf welche Arten aus einem Hexakisoctaëder eine hemiëdrische Form entstehen kann, da hierdurch die entsprechenden Hemiëder aller übrigen Formen als specielle Fälle gegeben sind. Im Fogenden soll also untersucht werden, auf welche Art man aus den 48 Flächen eines Hexakisoctaëders 24 so auswählen kann, dass sie für sich eine Form umschliessen, welche den bereits gegebenen Bedingungen der Hemiëdrie genügt, d. h. deren Flächen bei gleichem Abstand von dem Durckschnittspunkte der drei Hauptaxen, deren sechs Hälften (von jenem Punkte an gerechnet) in gleichem Abstande, in gleicher Zahl und unter gleichen Winkeln durchschneiden. Das Nächstliegende ist offenbar, alle abwechselnde Flächen zu wählen, so dass von je zwei im 48-Flächner in einer Kante mesammenstossende Flächen eine ausgelassen wird; die so ausgelassenen Flächen

Fig. 173.

sind in Fig. 473 (und in allen folgenden) schriftr und deshalb die Zeichnung der Rückseit des Krystalls nicht ausgeführt. Die so ausgewählte Hälfte der Flächen bildet für sich ein rings geschlossene Figur, welche in der Tidden Bedingungen der Hemiëdrie entspricht, der jede der erwähnten sechs Halbaxen wird geschnitten im Abstand 1 von 4 Flächen, im Abstand n wiederum von 4, endlich auch im Abstande m von 4 Flächen und die von je solchen Flächen gebildeten vierkantigen Echnsind für alle sechs Halbaxen genau congruent

wie mit Hülfe eines Modells, dessen abwechselnde Flächen schwarz gelädsind,*) leicht einzusehen ist. Hiermit haben wir also eine mögliche Mider Hemiëdrie gefunden.

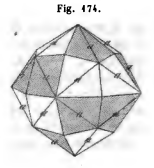
Statt die einzelnen Flächen abwechselnd auszuwählen, könnte man aud die Gruppen von je zwei Flächen alternirend wählen, um weitere Hemiëdrau erhalten. Dies ist aber auf dreierlei Weise möglich: 1) je zwei Flächen welche in einer Kante a Fig. 174, oder welche 2) in einer Kante b Fig. 176 oder 3) in einer Kante c Fig. 176 zusammenstossen.

1) Alle abwechselnden, an einer 4 + 4kantigen Ecke gegenüberliegen Paare von je zwei in einer Kante a sich schneidender Flächen werden gelassen; Fig. 174 stellt die einzig mögliche Art der Auswahl dar, welcher jede der Hauptaxen in gleichem Verhältniss von gleich viellichen geschnitten wird. Die Winkel indess, unter welchen diese Flächen

^{*)} Für den Anfänger wird das Studium der Hemiëdrie durch derartig celes Modelle, welche auch durch die Mineralienhandlung des Hrn. Dr. Hintze in Straßkäuflich zu haben sind, wesentlich erleichtert.

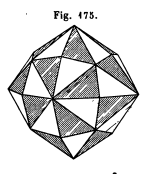
nander und die Axen schneiden, sind für die drei Hauptaxen nicht gleich. etrachten wir z. B. die nach vorn gelegene Hälfte der auf den Beobachter 1 laufenden Hauptaxe, so wird diese im Abstand 1 geschnitten von 4, eine

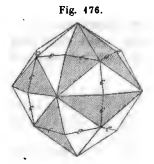
veiundzweikantige Ecke bildenden Flächen; im bstand n von 4, welche eine vierkantige Ecke ilden; endlich im Abstand m von 4 Flächen, e ebenfalls in einer vierkantigen Ecke zummenstossen. Betrachten wir dagegen die zere Hälfte der verticalen Hauptaxen, so schneim diese zwar im Abstande 1 auch 1, eine + 2kantige Ecke bildende Flächen; dagegen im bstande n vier, welche nicht eine vierkantige, ndern eine zweiundzweikantige Ecke bilden; idlich im Abstand m auch m0, welche sich ieder in einer zweiundzweikantigen Ecke



hneiden. Diese Auswahl der Hälfte der Flächen liefert also keine Form, elche den Bedingungen der Hemiëdrie entspricht.

- 2) Alle abwechselnden Gruppen von je zwei Flächen, welche in den inten b zusammenstossen, werden fortgelassen, Fig. 175. In diesem Falle ird die nach vorn gehende Hauptaxe geschnitten: im Abstand 1 von 4 ächen (Ecke 2+2kantig), im Abstand n von ebenso vielen (Ecke +2kantig) und im Abstand m ebenfalls von 4 (Ecke 2+2kantig). er sind aber von den dreierlei Ecken, welche je vier, eine Hauptaxe im ostand 1, m und n schneidende Flächen mit einander bilden, die entrechenden an den anderen Hauptaxen genau congruent jenen ersterwähnen. Diese Auswahl der Flächen liefert also eine zweite Art von hemirischen Formen.
- 3) Die Hälfte aller Flächenpaare, deren Einzelflächen in den Kanten c sammenstossen, wird wiederum so ausgewählt, dass jede Hauptaxe auf





der Seite von vier Flächen im Abstand 4, von vier im Abstand n und n ebenso vielen in m geschnitten wird. Dies ist nur so möglich, wie es g. 476 darstellt. Aus derselben ist aber sofort ersichtlich, dass die erste

jener drei Kategorien von Flächen eine vierkantige Ecke bilden an der dem Beobachter zugekehrten Halbaxe, eine zweiundzweikantige an der nach oben gerichteten Halbaxe. Diese Auswahl entspricht also nicht einer möglichen Hemiedrie.

Weiterhin ist es möglich, die 48 Flächen des Hexakisoctaëders zu zerlegen in Gruppen von drei oder von vier benachbarten Flächen, und jedermal die Hälfte dieser Gruppen so auszuwählen, dass jede Halbaxe in den Abständen 1, n, m von je vier Flächen geschnitten wird. Man kann sich jedoch durch Einzeichnung in ein Modell leicht davon überzeugen, dass den den verschiedenen Halbaxen einander entsprechenden Flächen nich sämmtlich congruente Ecken bilden, dass also durch derartige Auswahl nicht zu einer Hemiëdrie zu gelangen ist.

Verbindet man aber je sechs benachbarte Flächen zu einer Gruppe, wegiebt es eine Art der Auswahl der Hälfte dieser Gruppen, welche eine bemiedrische Form liefert. Wenn man nämlich in den alternirenden Octanien, in deren jedem je sechs Flächen liegen, diese fortfallen lässt, so erhält man, Fig. 477, eine Form, deren Flächen zu je vier eine Halbaxe im Abstand schneiden; die 2+2kantigen Ecken, welche diese bilden, sind für als sechs Halbaxen congruent; jede der Halbaxen wird ferner im Abstand a

Fig. 477.

ebenfalls von vier Flächen geschnitten, und di hierdurch entstehenden 2 + 2kantigen Ecken sin wiederum congruent; endlich ist das Gleich der Fall mit den sechs zweiundzweikantigen Ecken, welche von den im Abstand m die Haupt axen durchschneidenden Flächen gebildet werden Somit hätten wir eine dritte mögliche Art der Hemiedrie aufgefunden.

Diese ist aber auch die letzte, denn es s lingt nicht, durch Verbindung von 8 oder s benachbarten Flächen Gruppen zu bilden, der regelmässig ausgewählte Hälfte den Bedingung

der Hemiëdrie entspräche.

Die drei, somit allein möglichen Arten der Hemiëdrie des regular Systems sind nach besonderen Formen derselben folgendermassen benau worden:

- a) die plagiëdrische,
- b) die dodekaëdrische oder pentagonale,
- c) die tetraëdrische Hemiëdrie.
 - a) Die plagiëdrische Hemiëdrie.

§. 45. 1) Die plagiëdrisch-hemiëdrischen Formen des Hexakisociaë entstehen durch Auswahl aller abwechselnden einzelnen Flächen, Fig. Die weiss gelassenen Flächen für sich liefern die in Fig. 179 a, die achwadie in Fig. 179 b dargestellte Form, deren Flächen bei gleicher Ausdelm

Fig. 478.

die Gestalt ungleichseitiger Fünsecke haben. Keine Kante eines solchen 24-Flächners, welcher Pentagon-Ikositetraëder genannt wird, geht

einer Symmetrieebene parallel, und da zu jeder Fläche des 48-Flächners die, sei es nach einer

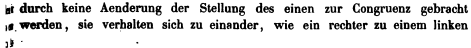
E Würfel-, sei es nach einer Dodekaëderebene,
E symmetrisch gelegene Fläche dem entgegenge-

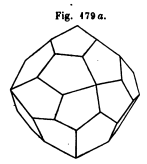
setzten Hemiëder angehört, so ist ein solches Pentagon-Ikositetraëder eine geometrische Form,

welche keine einzige Symmetrieebene besitzt.

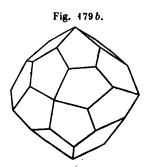
Alle hemiedrische Formen, welche sich von
solchen holoedrischen ableiten, die Symmetrieebenen haben, selbst aber keine solchen be-

ebenen naben, seinst aber keine solchen beweitzen, zeigen eine gemeinsame geometrische Bigenschaft: die beiden Hälftgestalten können





i i

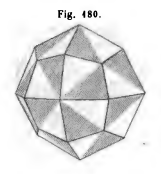


Handschuh. Man nennt solche entgegengesetzte hemiëdrische Formen en antiomorph, und eine Hemiëdrie, welche dergleichen liefert, ebenfalls eine enantiomorphe. Da die Flächen des einen Pentagon-Ikositetraëders die symmetrisch zugehörigen zu allen Flächen des anderen sind, so sind die beiden Formen zu einander natürlich symmetrisch, sowohl in Bezug auf die Ebenen des Hexaëders, als auch in Bezug auf die des Dodekaëders, d. h. das eine ist das Spiegelbild des andern, möge als Spiegelebene eine Würfel- oder eine Dodekaëdersläche dienen.

Stellt man irgend eine der drei Hauptaxen des Hexakisoctaëders vertical aufrecht, und betrachtet die sechs, einem Octanten angehörigen Flächen, so gehört jedesmal von den beiden obersten Flächen die rechts gelegene dem einen Pentagon-Ikositetraëder, die links gelegene dem entgegengesetzten an; man nennt daher das erstere das rechte Fig. 479 a, das letztere das linke Fig. 479 b, und gebraucht diese Bezeichnung überhaupt nur für enantiomorphe Gestalten.

2) Diejenigen 48-Flächner, deren m und n gleich gross sind, die Ikosi-

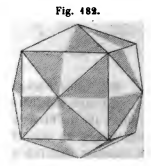
tetraëder, müssen an den Krystallen, an denen die übrigen Hexakisoctaëde als Pentagonikositetraëder erscheinen, derselben Hemiëdrie unterliegen. Di beiden Flächen, von denen die eine dem rechten, die andere dem linke



Hemieder angehört, fallen hierbei, wie Fig. 48 zeigt, in eine Ebene, die beiden Hälftgestalte unterscheiden sich daher weder von einanden noch von der holoëdrischen Gestalt. Dieselbes sind nunmehr aufzufassen als diejenigen Pentagon-Ikositetraëder, deren m = n, daher die in der vierkantigen Ecken zusammenstossenden Kanten in die Haupt-Symmetrieebenen fallen. Diese Gestalt nähert sich die eines Pentagonikositeträeders um so mehr, je weniger sich m von unterscheidet. Das Ikositetraëder ist die Grenform der Reihe der ersteren.

3) Diejenigen Hexakisoctaëder, deren n=1 ist, die Pyramidenoctaëde, entstehen dadurch, dass stets zwei an den kürzesten Kanten des 48-Flächen benachbarte Flächen in eine Ebene fallen; von diesen gehört aber, Fig. 181, die eine jedesmal der einen Hälftform, die andere der zweiten an; die Pyramidenoctaëder, dieser Hemiëdrie unterworfen, liefern demnach ebeniste zwei Formen, welche geometrisch mit einander und der holoëdrischen gebiedentisch sind.

Fig. 481.



- 4) Die Tetrakishexaëder, als diejenigen 48-Flächner, deren $m=\infty$ mussen als hemiëdrische Formen nach diesem Gesetz der Hemiëdrie, aus Fig. 182 ersichtlich, ebenfalls mit allen Flächen, wie die holoëdrische erscheinen, da die eine Hälfte der Flächen mit der anderen genau sammenfallt.
- 5) Das Rhombendodekaëder ist derjenige 48-Flächner, von welchen? vier Flächen in eine Ebene fallen; von diesem gehören nun zwei dem eine die beiden anderen dem zweiten Hemiëder an; diese beiden Formen misse daher gänzlich zusammenfallen und sich nicht von dem holoedrischen Dukkaeder unterscheiden (s. Fig. 183).

6) Das Hexaëder ist derjenige 48-Flächner, bei welchem je acht, eine -4kantige Ecke bildenden Flächen dieselbe Lage haben; davon gehören r dem einen, vier dem anderen Pentagon-Ikositetraëder an; diese beiden en in diesem speciellen Falle zur Grenzform das Hexaëder (s. Fig. 184).

Fig. 483.

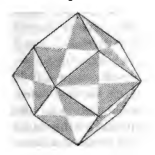
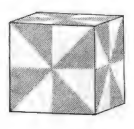


Fig. 184.

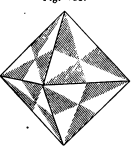


7) Dasjenige Pentagon-Ikositetraëder endlich, dessen m=n=1, hat in **em** Octanten drei Flächen, welche in eine Ebene fallen, und diese ist

Octaëdersläche; das entgegengesetzte hat nfalls drei Flächen in jedem Octanten, die in gleiche Ebene zusammenfallen. Das Octar, vollkommen dem holoëdrischen gleichend, die Grenzgestalt, sowohl der rechten, als der en Pentagonikositetraëder, wenn deren m und ich der 1 nähert.

Die hemiëdrische Krystallreihe, welche wir Den kennen gelernt haben, ist bisher noch keinem Körper nachgewiesen worden. In Belben gleichen, wie wir sahen, alle Formen holoëdrischen, mit Ausnahme der 48-Flächner,

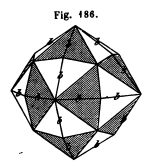
Fig. 185.



Che nur mit der Hälfte ihrer Flächen auftreten. Wenn also, wie dies vielen der Fall ist, an den Krystallen eines Stoffes noch keine Hexakiseder beobachtet worden sind, so könnte es zweifelhaft erscheinen, ob der Holoëdrie oder dieser Hemiëdrie angehöre. Hier würde aber eine sikalische Eigenschaft die Unterscheidung ermöglichen. Man hat nämlich anden, dass alle Substanzen, welche in einer enantiomorphen Hemiie oder Tetartoëdrie krystallisiren, die Polarisationsebene des htes drehen, wenn sie überhaupt der Circularpolarisation fähig sind, . wenn sie zu den isotropen oder den einaxigen gehören. Wenn man an den Krystallen einer Substanz nur Octaëder, Würfel, Dodekaëder verschiedene 24-Flachner in holoëdrischer Ausbildung kennen wurde, aber gefunden, dass dieselben circularpolarisirend seien, so musste nach Analogie mit den übrigen, die gleiche optische Eigenschaft zeigen-Körpern, jene Krystalle als plagiëdrisch hemiëdrisch betrachten, und erwarten, dass die Hexakisoctaëder, wenn sie an denselben auftreten, ab rechte oder linke Pentagon-Ikositetraëder erscheinen würden.

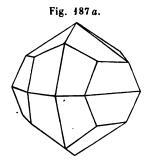
b) Die pentagonale Hemiëdrie.

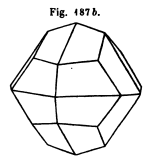
§. 46. 1) Die Hälftslächner der Hexakisoctaëder nach diesem Gesetze



bestehen je aus der halben Anzahl derjenigen Flächenpaare, welche an den mittleren Kantalliegen, s. Fig. 186. Die in dieser Figur weite gelassenen Flächen für sich geben die Form Fig. 187a, die schwarzen diejenige Fig. 187a, zwei Formen, welche nicht zu den enante morphen gehören, da die eine durch eine Draw ung um 90° (Drehungsaxe eine Hauptaxe) der anderen zur Deckung gebracht werden kant Was die Symmetrie dieser Hemiëdrie betriff, sind zwar die Dodekaëderstächen nicht symmetrieebenen der hemiëdrischen Gestalte

wohl aber noch die Würfelflächen. Die beiden, aus einem 48-Flächentstehenden Hälftgestalten heissen Dyakisdodekaeder (auch Dipl





ëder) und werden bezeichnet

+
$$\left[\frac{m \ O \ n}{2}\right]$$
 und - $\left[\frac{m \ O \ n}{2}\right]$,
 $\frac{1}{2} (a : m \ a : n \ a)$,
 $\pi (h \ k \ l)$,

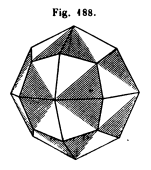
um anzudeuten, dass dieselben aus parallelen*) Flächenpaaren beste weshalb die in Rede stehende Hemiëdrie zum Unterschied von der folgen (der geneigtflächigen) auch die parallelflächige genannt wird. We von den beiden Dyakisdodekaedern man als positives, welches als negebezeichnet, ist der freien Wahl überlassen; ist dieselbe aber für der Krystall einmal getroffen, so ist damit das Vorzeichen aller übrigen edrischen Formen desselben bestimmt.

^{*)} π als Abkürzung von παράλληλος.

Die Dyakisdodekaëder besitzen je 12 Kanten, welche mit den Kanten b ursprünglichen 48-Flächners identisch sind, 12 schärfere, welche ebenls in den drei Haupt-Symmetricebenen liegen, endlich 24, in welchen h je zwei Flächen eines Octanten schneiden. Die Ecken sind daher 2 kantige, 2+4+4kantige und dreikantige. Was die Combinationen rschiedener Dyakisdodekaëder mit einander betrifft, so sind diese sehr mnigfaltig je nach dem Parameterverhältniss und der Gleichheit oder Verniedenheit ihres Vorzeichens. S. u. Beisp.

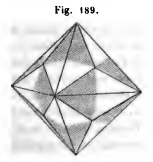
2) Bei den Ikositetraëdern fallen je zwei Flächen in eine Ebene (Fig. 8), von denen die eine dem +, die andere dem - Diploëder angehört;

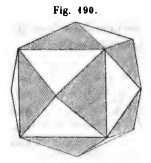
beiden letzteren unterscheiden sich also wervon einander, noch von der holoedrischen m. Wenn demnach an einem hierher gelrigen Krystall die Flächen eines Ikositetraëders rkommen, so tritt diese Form anscheinend hoterisch auf. Die Grenzform der Dyakisdodeleder, welcher sich dieselben nähern, wenn Zahlen m und n nur wenig verschieden m ist ein Ikositetraëder, welches sich geotrisch nicht unterscheiden lässt von dem hoterischen. Dieses ist jedoch aufzufassen als jenige 48-Flächner, dessen m = n ist; das



hemiëdrischen Krystallreihe angehörige Ikositetraëder als dasjenige Dyadodekaëder, dessen m=n ist, in Folge dessen alle in den Hauptmetrieebenen liegenden Kanten gleiche Winkel haben.

3) Bei den Pyramidenoctaëdern findet genau das Gleiche statt, sie sen mit allen Flächen an einem hierher gehörigen hemiëdrischen Krystall treten, weil dasjenige positive Dyakisdodekaëder, dessen n=4, voll-

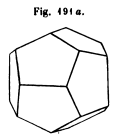


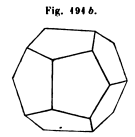


mmen zusammenfällt mit dem zugehörigen negativen (s. Fig. 189), die geeinschaftliche Grenzform beider das scheinbar holoëdrische Triakisoctaëder ist.

4) Betrachten wir dagegen die Tetrakishexaëder, d. h. diejenigen 48ichner, deren $m = \infty$, so finden wir, dass hier durch die Hemiëdrie
Groth, Krystallographie.

eine Gestalt entsteht, welche nur die halbe Flächenzahl besitzt. Der Pyramidenwürfel ist ein Hexakisoctaeder, bei welchem je zwei, an in der Haupt-Symmetrieebene liegenden Kante zusammenstossende Fin eine Ebene fallen, da $m=\infty$ ist. Von diesen Flächenpaaren dieser Hemiedrie nur die Hälfte vorhanden, also auch nur die Hälftelbachen des Pyramidenwürfels, Fig. 490. Die weiss gelassenen Fläch sich liefern die in Fig. 491a, die schwarzen die in Fig. 494b darge Form, welche nach der Gestalt ihrer Flächen Pentagondodeka

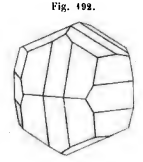




heissen, und nach denen die in Rede stehende Hemiëdrie benannt ist. I Pentagondodekaëder besitzen seehs Kanten, welche je einer Hauptaxe paral gehen und um so stumpfwinkeliger sind, je grösser der Coëfficient n i und 24 Kanten, von denen je drei in einem Octanten eine dreikantige bilden; die von Kanten der ersten und zweiten Art gebildeten Ecken s 2 + 1 kantige. Die beiden durch diese Hemiëdrie aus einem Tetrakishexaë entstehenden Formen werden bezeichnet:

$$+ \left[\frac{\infty n}{2}\right] \text{ und } - \left[\frac{\infty n}{2}\right].$$

Ebenso, wie ein Pyramidenwürfel das Grenzglied einer Reihe 48-Flächnern bildet, so ist jedes Pentagondodekaëder die Grenzform jenigen Ableitungsreihe von Dyakisdodekaëdern, deren n gleich demje des Pentagondodekaëders ist. Dasselbe muss daher aufgefasst werde



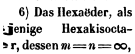
derjenige specielle Fall eines Dyakisdodekain welchem $m=\infty$ und deshalb jedes de sammengehörigen Flächenpaare nur eine darstellt. Der Name »Dyakisdodekaëder« von derselben Auffassung her, da man sich Form als ein »gebrochenes Pentagondodek vorstellen kann.

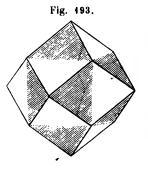
Die Combination eines Dyakisdodekt mit demjenigen Pentagondodekaëder, des denselben Werth 2 hat, ist in Pig. 192 (stellt; das letztere muss, wenn beide g Vorzeichen haben, die Kanten zwischen de nmengehörigen Flächen gerade abstumpfen. In der Combination mehrerer utagondodekaëder gleichen Vorzeichens schärft dasjenige mit grösserem n »Hauptkanten« (die den Hauptaxen parallelen Kanten) des anderen zu. bei den Krystallen dieser Hemiëdrie sehr häufigen Combinationen der utagondodekaëder mit den einfachsten Formen des Systems sollen bei den ispielen angeführt werden.

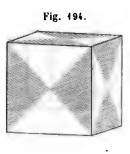
5) Das Rhombendodekaëder ist derjenige 48-Flächner, bei welchem je er Flächen in eine Ebene fallen, von denen zwei, s. Fig. 193, dem posi-

ven, die anderen bein dem negativen Dyasdodekaëder angehö
i in diesem Falle

nen sich also die beiHälftformen weder
einander, noch von
holoëdrischen Dodeder unterscheiden.





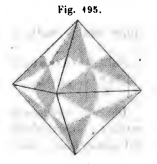


acht in eine Ebene fallende Flächen, deren vier dem einen, vier dem Beren Dyakisdodekaeder angehören. Fig. 194. Die Grenzgestalt beider für en speciellen Werth der Coefficienten ist also identisch der Würfel, licher somit scheinbar holoedrisch auftreten muss.

7) Das Gleiche ist beim Octaëder der Fall, denn dieses repräsentirt in der Fläche die Lage von sechs Hexakisoctaëderflächen für den Fall, dass

= n = 1; von diesen sechs gehören drei er einen, drei der anderen hemiëdrischen Form i, Fig. 195; diese beiden fallen also vollmmen zusammen und gleichen geometrisch m holoëdrischen Octaëder.

Das Gesetz der pentagonalen Hemiëdrie ingt somit nur bei den 48-Flächnern und den ramidenwürfeln geometrisch abweichende Gealten hervor, die Dyakisdodekaëder und die Pentandodekaëder, welche nur nach den Hexaëder-, cht nach den Dodekaëderflächen symmetrisch ad; die übrigen Formen bleiben unverändert.

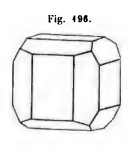


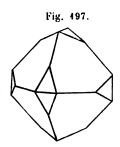
enn demnach an einem regulär krystallisirenden Körper nur der Würsel, so Octaeder, Dodekaeder, serner Ikositetraeder und Pyramidenoctaeder genden werden, so bleibt es unentschieden, ob derselbe der holoedrischen er der pentagonal-hemiedrischen Abtheilung des regulären Systems angett. Treten aber die Flächen von Pyramidenwürseln und 48-Flächnern if, und zeigt sich ein constanter Unterschied der beiden Hälsten dieser

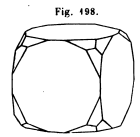
Formen, so dass die eine entweder gar nicht, oder mit anderer Oberflächenbeschaffenheit oder dergl. erscheint, so krystallisirt die betreffende Substanz hemiëdrisch.

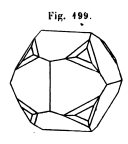
§. 47. Beispiele: Zinnjodid = $Sn\ J^4$. Aus Schwefelkohlenstef in grossen Krystallen zu erhalten: $O, \left\lceil \frac{\infty\ O\ 2}{2} \right\rceil, \infty\ O\ \infty, \ 2\ O\ 2$.

 α -Eisenbisulfid (nat. Eisenkies) = Fe S². Es finden sich sehr









mannigfaltige Combinationen, von denen die häußgsten: $\infty 0 \infty - \infty 0 \infty$, $\left[\frac{\infty 0 \frac{3}{2}}{2}\right]$ Fig. 196; $-\infty 0 \infty$, $0 - \left[\frac{\infty 0 \frac{3}{2}}{2}\right]$ Fig. 196; $-\infty 0 \infty$, $\left[\frac{30}{2}\right]$ Fig. 197; $-\infty 0 \infty$, $\left[\frac{30}{2}\right]$ Fig. 198; $-\left[\frac{\infty 0 \frac{3}{2}}{2}\right]$ Fig. 199, eine Combination, in welcher dietzte Form die Combinationskanten der beiden asteren abstumpft. Nidselten ist auch die in Fig. 192 abgebildete Combination: $\left[\frac{\infty 0 \frac{3}{2}}{2}\right]$, $\left[\frac{40 \frac{3}{2}}{2}\right]$. α – K obalt biarsa

nid (nat. Speiskobalt) = $Co As^2$. Gewöhnliche Combination: $\infty 0 \infty$, weniger häufig, $\infty 0$, 202; äusserst selten $\left[\frac{\infty 03}{2}\right]$, $\left[\frac{\infty 05}{2}\right]$ u. a.

Nat. Glanzkobalt = (Co, Fe) $(As, S)^2$. Combinationen gewöhnlich O, $\left[\frac{\infty O^2}{2}\right]$, $\infty O \infty$.

Die drei letztgenannten Mineralien, von denen namentlich das erste, Eisenkies, ausserordentlich häufig krystallisirt vorkommt, haben den Ustand gemeinsam, dass an einem Krystall sich stets nur die hemiëdrich Formen eines Vorzeichens finden, also niemals oder doch fast niemals tive Pentagondodekaëder mit negativen, oder mit negativen Dyakische River vor eine physikalische Eisenschaft gemein: während nämlich ein Theil der Krystalle jedes Mineralien thermoëlectrisch sich gegen Kupfer positiv verhält, sind die üben negativ gegen dieses Metall (vergl. S. 450). Rose hat (Ber. d. Berl. M. 4870) die Vermuthung aufgestellt, dass die positiven Krystalle die hemisschen Formen der einen Stellung, die electrisch negativen die entgel

gesetzten zeigten, und hat auch mehrfache krystallographische Unterschiede zwischen beiden Klassen gefunden, welche für jene Hypothese sprechen.

Baryumnitrat = $Ba N^2 O^6$. Aus wässeriger Lösung: $O, \infty O \infty$, $\left\lceil \frac{\infty O 2}{2} \right\rceil$.

Strontiumnitrat = $Sr N^2 O^6$. dto.

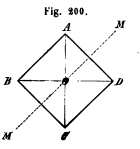
Bleinitrat = $Pb N^2 O^6$. dto.

Diese drei Körper zeigen oft dieselben optischen Erscheinungen, welche an der folgenden Substanz sogleich näber erläutert werden sollen.

Kalialaun = $K^2 SO^4 + Al^2 S^3 O^{12} + 24 H^2 O$. Aus wässeriger Lösung O, untergeordnet OOO; aus alkalischer Lösung OOO; aus salzsaurer OOO, $\left[\frac{OOO}{2}\right]$.

Die Krystalle des Alauns zeigen sehr oft eine Einwirkung auf das polarisirte Licht, welche man früher dadurch zu erklären suchte, dass sie aus getrennten dünnen Schichten zusammengesetzt seien, und somit, wie ein Satz dünner Glasplatten, das durchgehende Licht theilweise polarisiren (Lamellarpolarisation). Reusch (Poggendorff's Ann. d. Phys., 132. Bd. 648) zeigte zuerst, dass die beobachteten Erscheinungen sich so nicht erklären lassen, da dieselben u. A. gerade um so besser auftreten, je klarer die Krystalle im-Innern sind. Schleift man aus einem solchen octaëdrischen Krystall eine Platte parallel einer Würfelfläche, ABCD Fig. 200, wo AC,

BD und die Normale zur Platte die Richtungen der drei Hauptaxen sind, und bringt diese im parallelen Licht zwischen gekreuzte Nicols, so dass AC der Schwingungsebene des einen, BD derjenigen des andern parallel ist, so erscheinen nur zwei Streifen, AC und BD, ein durch die Mitte gehendes Kreuz bildend, dunkel, und bleiben es auch bei der Drehung des Präparates, während die vier dreikantigen Felder AOB, AOD, BOC und COD aufgehellt erscheinen und meist das Hellblau der Interferenzfarben erster



Ordnung zeigen. Presst man den Krystall $\parallel MM$, nachdem man $\parallel AD$ und BC Dodekaëderstächen angeschlissen hat, so hellen sich die Felder AOD und BOC noch mehr auf, während AOB und COD sich verdunkeln und bei einer bestimmten Pressung völlig einsach brechend erscheinen. Dies beweist, dass die Schichten des Krystalls in den vier Sectoren eine Spannung, parallel deren Hypothenuse, besitzen, welche veranlasst, dass in den Feldern AOD und BOC die optische Elasticität in der Richtung AD und BC kleiner ist, als senkrecht dazu; in den Sectoren AOB und COD in den Richtungen AB und CD kleiner, als in der normalen. Eine Pressung parallel MM muss nun die optische Elasticität in dieser Richtung vergrössern, also in den Feldern AOD und BOC die Differenz derselben vergrössern, daher die Aufhellung, in den Feldern AOB und COD dieselben indess verringern, daher

die Verdunkelung. Wie die Entstehung einer solchen Spannung zu ist, wurde bereits S. 117 auseinandergesetzt; bei den Alaunkrystalldemnach zuerst ein Krystallgerippe, drei sich durchschneidende Schichten parallel den drei Haupt-Symmetrieebenen, und begrenzt Octaëderkanten, in nahezu ungestörter Lagerung der Theilchen sich haben; die hohlen Octaëderflächen sind dann durch allmählichen von Schichten, parallel den Octaëderflächen, ausgefüllt worden, wob Schichten durch eine beim Festwerden vor sich gehende Contracti Spannung parallel ihrer Flächenausdehnung erfuhren.

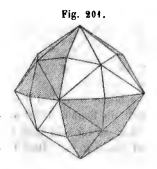
Die folgenden analog zusammengesetzten Verbindungen gehören falls in diese Abtheilung des regulären Systems, zeigen aber nur $\infty 0 \infty$:

$$Na^{2} SO^{4} + Al^{2} S^{3} O^{12} + 24 H^{2} O$$
 $Li^{2} SO^{4} + Al^{2} S^{3} O^{12} + 24 H^{2} O$
 $(NH^{4})^{2} SO^{4} + Al^{2} S^{3} O^{12} + 24 H^{2} O$
 $Rb^{2} SO^{4} + Al^{2} S^{3} O^{12} + 24 H^{2} O$
 $Co^{2} SO^{4} + Al^{2} S^{3} O^{12} + 24 H^{2} O$
 $Tl^{2} SO^{4} + Al^{2} S^{3} O^{12} + 24 H^{2} O$
 $K^{2} SO^{4} + Fe^{2} S^{3} O^{12} + 24 H^{2} O$
 $K^{2} SO^{4} + Cr^{2} S^{3} O^{12} + 24 H^{2} O$
 $K^{2} SO^{4} + Mn^{2} S^{3} O^{12} + 24 H^{2} O$

und die entsprechenden selensauren Salze.

c) Die tetraëdrische Hemiëdrie.

§. 48. Die Hälftgestalten der 48-Flächner nach dem Gesetz der edrischen Hemiedrie entstehen dadurch, dass in den abwechselnden Oc



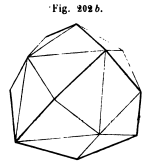
(Fig. 201) sämmtliche Flächen ausfaller somit zu jeder Fläche die parallele der gegengesetzten Hemieder angehört, so si hierdurch entstehenden Formen nicht pflächig, sondern geneigtflächig, man auch oft diese Hemiedrie die geneigt nennt. Die in Fig. 201 weiss gelassenen bilden die Form Fig. 202a, die schwarz 202b. Jede derselben besteht aus viert von je sechs Flächen, welche ebenso at holoedrischen Körper angehören, sich al in denselben Kanten schneiden; diese

sind in den Figuren etwas schwächer gezeichnet, als die den He eigenthümlichen schärferen, welche dadurch entstehen, dass die verschiedener Octanten, zwischen denen solche ausgefallen sind, zun schnitt gelangen. Dadurch tritt das tetraederähnliche Aussehen metvor, welchem diese Formen ihren Namen »Hexakistetraede danken. Man bezeichnet dieselben mit

$$+ \frac{m \ O \ n}{2} \text{ und } - \frac{m \ O \ n}{2}$$
oder
$$+ \frac{1}{2} (a : m \ a : n \ a)$$
oder
$$\times (h \ k \ l)^*.$$

Naturlich ist es auch hier gleichgültig, welche der beiden Hälften man t +, welche mit — bezeichnet; nach getroffener Wahl muss man indess

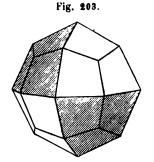
Fig. 202 a.



h alle anderen, deren Flächen in denselben Octanten liegen, wie die des itiven, mit + bezeichnen. Da zu einer jeden Fläche eines Hexakisneders diejenige, welche zu ihr symmetrisch ist in Bezug auf die Würfelhe, dem entgegengesetzten Hexakistetraëder angehört, so sind diese men nicht symmetrisch nach den Hexaederflächen; sie sind es jedoch in

ug auf die Flächen des Dodekaeders, da diese len Octanten symmetrisch halbiren und vier r letzteren vollzählig vorhanden sind.

2) Bei den Ikositetraëdern, Fig. 203, geirt ebenfalls keine Fläche gleichzeitig zwei
nachbarten Octanten an, folglich ist sie enteder nur eine solche des einen oder nur des
deren Hemieders, jedes dieser letzteren bezt demnach nur halb so viele Flächen, als die
loëdrische Gestalt. Die in Fig. 203 weiss gesenen Flächen bilden die hemiedrische Form
; 204 a, die schwarzen Fig. 204 b, welche



iakistetraëder oder Pyramidentetraëder genannt werden. Ihre zeichnung ist

$$+ \frac{m \ 0 \ m}{2} \text{ und } - \frac{m \ 0 \ m}{2}$$

$$+ \frac{1}{2} (a : m \ a : m \ a)$$

$$\times (h \ h \ l).$$

drei benachbarter Flächen eines solchen sind identisch in ihrer Lage mit drei des zugehörigen Ikositetraëders, bilden also dieselben dreikantigen

this als Abkürzung von zlivoc.

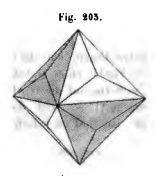
Ecken, deren Kanten in beiden Figuren schwächer gezeichnet sind. Ebens, wie in der holofdrischen Form, sind diese Kanten um so stumpfwinkelige,

Fig. 204 a.



je weniger der Zalenwerth m von i
verschieden ist. Deartige Gruppen va
je drei Flächen hat
jedes Pyramidentetraëder vier, also i
Kanten, welche denselben Winkel haben,
wie die betreffenda
lkositetraëderkanten.

Je zwei Flächen verschiedener Octanten schneiden sich in Kanten, welch



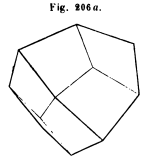
um so schärfer sind, je kleiner m ist, und de je einer Diagonale einer Würfelfläche parallel laufen. Je drei solcher Kanten, deren im Gazzen sechs vorhanden sind, bilden mit drei der ersteren Art vier 3 + 3kantige Ecken.

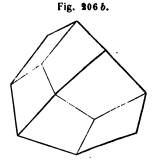
3) Die Pyramidenoctaëder, demselben Gesetz der Hemiëdrie unterworfen, Fig. 205, liefen zwei sogenannte Deltoiddodekaëder Fig. 206 a und b, welche, wie die beiden Pyramidentetraëder, einander vollkommen congruen sind, wenn man das eine um eine Hauplane um 900 dreht. Ihre Bezeichnungen sind:

$$+ \frac{m0}{2} \text{ und } - \frac{m0}{2},$$

$$\pm \frac{1}{2} (a:a:ma),$$

$$\varkappa (hkk).$$

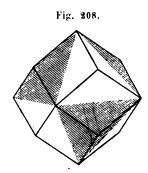




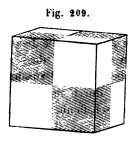
Auch hier liegen wieder in jedem Octanten drei Flächen, welche in derselben Lage auch dem holoëdrischen Pyramidenoctaëder angehören, felglich ben die dreikantigen Ecken, deren jedes Deltoiddodekaëder vier hat, dielben Kantenwinkel, wie die dreikantigen Ecken des Triakisoctaëders. Bei sicher Ausdehnung der Flächen dieser Hemiëder haben die ersteren die stalt von »Deltoiden«, d. h. Vierecken mit dreierlei Winkeln, indem nur vei gegentüberliegende gleich sind. Die (in den Figg. 206 stärker gechneten) 12 Kanten, welche dadurch entstehen, dass Flächen verschiener Octanten zum Durchschnitt gelangen, bilden vier dreikantige Ecken d mit denen der ersten Art sechs 2+2kantige.

4) Gehen wir nun zur Anwendung dieser Hemiedrie auf diejenigen -Flächner über, deren je zwei in benachbarten Octanten gelegene Flächen eine Ebene fallen, d. h. die Pyramidenwürfel, so muss aus diesem Grunde eine hemiedrische Form derselben vollkommen mit der anderen zummenfallen. Dasjenige positive Hexakistetraëder, dessen $m = \infty$, hat die stalt des Tetrakishexaëders, das entsprechende negative hat dieselbe Form, 5. 207. Durch die tetraëdrische Hemiedrie werden also die Pyramidentirfel scheinbar nicht verändert.

Fig. 207.



- 5) Dasselbe findet statt bei dem Dodekaëder, Fig. 208, da seine Flächen enfalls zwei benachbarten Octanten angehören, und deshalb die beiden miëdrischen Formen zusammenfallen.
- 6) Dasjenige Hexatetraëder, dessen m d $n = \infty$ sind, hat his den drei Hauptmetrieebenen parele Flächen, untereidet sich also nicht n holoëdrischen Würnoch von der entgengesetzten Hälftgelt; Fig. 209.
 - 7) Das Octaeder



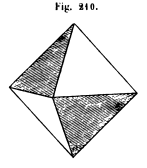
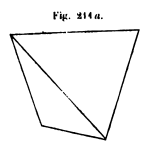
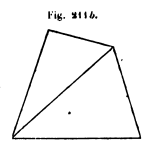


Fig. 210, derselben Hemiedrie unterworfen, liefert die beiden Tetraëder, Fig. 214a den weissen Flächen, Fig. 214b den schwarzen Flächen da



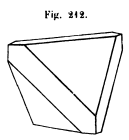


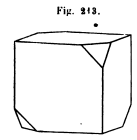
vorigen Figur entsprechend. Die heiden estgegengesetzten Forma

$$+\frac{0}{2}$$
 und $-\frac{0}{2}$
 $\pm\frac{1}{2}$ (a : a : a)
 \times (1 1 1)

sind vollkommen congruent, da sie, wie alk Formen dieser (nach ihnen genannten) He-

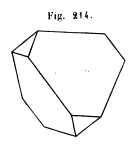
miëdrie durch eine Drehung von 90° um eine Hauptaxe zur Deckung gebracht werden können. Jedes der beiden Tetraëder besteht nur aus vir Flächen, welche sich in sechs, den Diagonalen der Hexaëderflächen paralleles Kanten schneiden, deren Winkel gleich dem Supplement des Octaëderwinkels, d. i. 70°32′ beträgt. Die gerade Abstumpfung dieser sechs Kan-





ten liefert demnach der Würfel, Fig. 242. Die Combination beider Formen mit vorherrschadem Hexaëder stell Fig. 243 dar, aus welcher zugleich der krischied des hemiedrischen Würfels von bloëdrischen erhell

dem letzteren sind die acht Ecken vollkommen gleichwerthig, da sie je der gleichwerthigen acht Octanten angehören, an dem hemiëdrischen



sind vier Ecken ungleichwerthig den vier and die Abstumpfung der einen ist unabhängig von jenigen der anderen. Da das Octaëder zu den figsten, weil einfachsten, Formen gehört, so gille Gleiche auch für die beiden Tetraëder, und deshalb natürlich, dass nicht selten auch beidemselben Krystall zusammen auftreten, wobsich aber durch ihre Grössenausdehnung, ihre flächenbeschaffenheit u. dergl. unterscheiden.

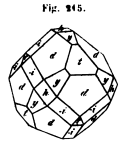
des anderen abstumpfend, s. Fig. 214. Weitere Combinationen folge den Beispielen.

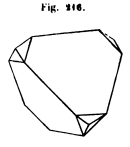
. 49. **Beispiele***): Diamant = C. Die Krystallformen erscheinen oft holoedrisch, besonders O und $3O_{\frac{3}{2}}$ dadurch, dass beide Hälften gleichartig ausgebildet erscheinen, oder durch eine eigenthündliche, (s. Zwillinge) zu besprechende Art regelmässiger Durchwachsung; kommen auch $\frac{O}{2}$ und $\frac{3O_{\frac{3}{2}}}{2}$ einzeln vor, ausserdem ∞ O, ∞ O ∞ u. a. arkeit nach dem Octaeder. Brechungsexponent n=2,443 roth, 2,449 2,428 grün (Des Gloizeaux). Sehr häufig zeigen die Krystalle Doppelingserscheinungen, wie der Alaun (s. d. S. 229), nur weniger regel;. Ausdehnung durch die Wärme sehr gering: 0,00000354 (kubisch). in ksulfid (nat. Zinkblende) = Zn S. Vorherrschend: ∞ O (d), - (t, glänzend), $-\frac{O}{2}$ (— t, meist weit matter); untergeordnet: $\frac{O_{\frac{3}{2}}}{2}$ (y), $-\frac{2O_{\frac{3}{2}}}{2}$ (— i), ∞ O ∞ (h). Alle diese Formen sind in der nation Fig. 215 dargestellt. Spaltbar vollkommen nach ∞ O. Diam.

Bei mehreren der folgenden hemiedrischen Körper sind die Formen nach ihrer chenbeschaffenheit in positive und negative unterschieden, in der Art, dass z. B. kblende stets das glänzende Tetraëder das positive, das matte das negative gewird, und alsdann diejenigen anderen Formen (Triakistetraeder etc.), welche in en Octanten, wie das glänzende Tetraëder, liegen, als positive, die in denselben m matten Tetraëder liegenden als negative bezeichnet sind. Es ist aber wohl zu en, dass durch Nichts bewiesen ist, dass dasjenige Tetraëder, welches an einem l glanzend auftritt, dasselbe ist, welches an einem anderen Krystall als das glan- θ erscheint, denn die beiden von einander unabhängigen Gestalten $+\frac{o}{a}$ und $-\frac{o}{a}$ en sich zu einander, wie zwei verschiedene Formen, - und wir finden z. B. an ben Fundort Flussspathkrystalle, an denen alle Octaëderflächen matt, alle Hexachen glänzend sind, neben solchen, an denen genau das Entgegengesetzte statt-Unter Annahme jener, oben als nicht bewiesen bezeichneten Hypothese hat man n, dass die eine abgeleitete Form nur als positive, die andere nur als negative Hälfte mt, und hat die in Rede stehende Hypothese dadurch gestützt geglaubt, dass e beiden Tetraëder zuweilen zusammen auftreten, von den selteneren hemiëdri-'ormen aber niemals die beiden entgegengesetzten Hälften beobachtet wurden. tere erscheint aber ganz natürlich, nach der S. 486 gemachten Bemerkung, nach die Wahrscheinlichkeit des Zusammentreffens derselben an einem Krystall ausserth klein ist. Eine wirkliche Unterscheidung positiver und negativer Formen kann Art des Auftretens derselben, ihre Oberflächenbeschaffenheit und dergl. niemals Sondern nur physikalische Eigenschaften, welche unabbängig sind von den zu-Umständen bei der Bildung der Krystalle. Eine solche Eigenschaft ist z. B. die keit; diese kann jedoch bei der tetraëdrischen, wie überhaupt bei einer geneigt-L Hemiëdrie nicht zu jener Unterscheidung benutzt werden, da bei einer solchen hen der positiven Hälfte denen der negativen parallel sind. Dagegen könnte Unterschied gefunden werden zwischen dem Widerstand, welchen ein galvani--rom erleidet, wenn er von dem positiven nach dem negativen Tetraëder hin Stall durchläuft, und dem Widerstand, den ein in umgekehrter Richtung sich der Strom erfährt.

$$n = 2,344$$
 roth, 2,369 gelb.

Nat. Fahler $z = 8 Cu^2S + 1 (Fe, Zn, S + 3 (Sb, As, 2S))$. Besonders





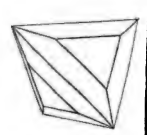
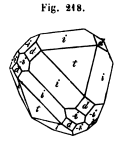
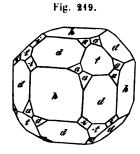


Fig. 247.

hi

häufige Combinationen: $+\frac{0}{2}$, ∞O Fig. 216; $+\frac{0}{2}$, $+\frac{2 O 2}{2}$ Fig. 217; nicht selten auch die in Fig. 218 dargestellte complicirtere Combination:





 $+ \frac{O}{2} (t), + \frac{2O2}{2} (t),$ $\infty O(d), - \frac{2O2}{2} (-t),$ Naturl. Borazit $= 2 Mg^3 B^8 O^{15} + MgC^7$ Gewöhnliche Formen: $\infty O \infty (h), \infty O(d),$ $+ \frac{O}{2} (t) \text{ glänzend},$ $- \frac{O}{2} (-t) \text{ klein und}$ $\text{matt, } - \frac{2O2}{2} (-t) \text{ as}$

sehr schmale Abstumpfungen; Fig. 219 zeigt alle diese Formen und aussedem noch das nicht häufige Ilexakistetraëder $+\frac{50\frac{5}{3}}{2}$ (a).

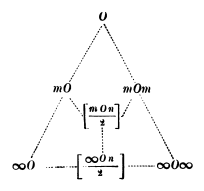
§. 50. Die Ableitungsreihen der hemiëdrischen Formen. Aus der Anschauung, dass alle Formen des regulären Systems specielle Fälle der Hexakisoctaëder sind, ergab sich, dass die hemiëdrischen Gestalten vieler derselben nicht von den holoëdrischen verschieden sein können; so in der trapezoëdrischen Hemiëdrie alle Formen ausser den 48-Flächnern; in der pentagonalen die Pyramidenoctaëder und Ikositetraëder, Dodekaëder, Wurfd und Octaëder; in der tetraëdrischen endlich die Pyramidenwürfel, Dodekaëder und Hexaëder. Wo solche Formen austreten, kann demnach die Hemiëdrie erst durch die Combination mit anderen erkannt werden. En Hülfsmittel, durch welches Hemiëdrie, aber stets nur parallelslächige, erkannt werden kann, ist hier ausgeschlossen, da die regulären Krystelle per

nach den einfachsten Formen: Octaëder, Würfel oder Dodekaëder, Spaltberkeit besitzen.

Jene scheinbar holoedrischen Formen der einzelnen Hemiedrien ergeben sich nun aber als wirkliche hemiedrische Formen auch noch dadurch, dass sie die Grenzgestalten hemiedrischer Ableitungsreihen bilden. Diese Reihen können genau in gleicher Weise durch ein Schema graphisch veranschaulicht werden, wie dies §. 42 mit den holoedrischen Reihen geschehen ist.

Uebergehen wir die nicht realisirte erste Hemiëdrie, so bildet bei der pentagonalen das Dyakisdodekaëder $\left[\frac{m\,O\,n}{2}\right]$ den allgemeinsten Fall, jedes derselben liegt in drei verschiedenen Ableitungsreihen, deren Endglieder die Ikositetraëder, die Pyramidenoctaëder und die Pentagondodekaëder sind;

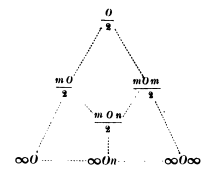
denn ein Dyakisdodekaëder nähert sich in seiner Gestalt um so mehr einem Ikositetraëder, je weniger n von m verschieden, für m=n fällt es damit zusammen; es gleicht dagegen immer mehr einem Pyramidenoctaëder, je weniger n von 1 verschieden ist; das Pyramidenoctaëder mit demselben m ist das Grenzglied der Reihe, d. h. dasjenige Dyakisdodekaëder, dessen n=1; je grösser desto ähnlicher ist das Dyakisdodekaëder einem Pentagondodeka



Eder, für $m=\infty$ fallen je zwei Flächen in eine Ebene, es resultirt die **erw**ähnte Grenzform. Das nebenstehende Schema, welches einen Ueberblick **der** Ableitungsreihen dieser Hemiëdric giebt, stimmt in den übrigen Formen **nat**ürlich mit demjenigen der Holoëdrie überein.

In der tetraëdrischen Hemiëdrie ist das Hexakistetraëder die allgemeinste Form, diese geht durch Grösserwerden von m bis ∞ über

in einen Pyramidenwürfel als Grenzform, durch Kleinerwerden von n in
ein Deltoiddodekaëder, d. i. dasjenige
Hexakistetraëder, dessen n = 1, endlich durch Gleichwerden von m und
a in ein Pyramidentetraëder; jede
flieser drei Arten von Grenzformen
der Hexakistetraëder bilden wieder
eine Ableitungsreihe, deren letzte
Grenzglieder das Tetraëder, das Dodekaëder und der Würfel sind. So
gestaltet sich hier das Schema folgendermassen:



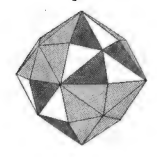
Alles, was bei Besprechung des Ableitungsschemas für die holoedrischen Gestalten in Bezug auf Zonenverhältnisse gesagt wurde, gilt natürlich auch hier.

Durch die Hemiëdrie geht stets der Grad der Symmetrie ganz oder theilweise verloren; ist das erste der Fall, haben die entstehenden Hällgestalten gar keine Symmetrieebene, so resultiren enantiomorphe Formen, wie die der plagiëdrischen Hemiëdrie; in der sogenannten pentagonalen sind nur die Würfel-, nicht die Dodekaëderslächen, in der tetraëdrischen umgekehrt die letzteren und nicht die ersteren Symmetrieebenen. Dieser gringere Grad der Symmetrie gilt auch sür die scheinbar holoëdrischen Gestalten; z. B. ist der tetraëdrisch hemiëdrische Würfel, öbgleich geometrisch dem holoëdrischen gleich, nicht symmetrisch zu seinen eigenen Flächen, denn alsdann müssten zwei benachbarte Ecken desselben gleichwerthig sein; dies sind sie aber nicht, wie die Unabhängigkeit des Austretens der Abstumpfung an der einen und der anderen (positives und negatives Tetraëdes) beweist. So treten also, wie es früher als allgemeines Gesetz der Combinationslehre angesührt wurde, in jeder dieser Reihen nur Formen mit gleichem Grade der Symmetrie mit einander in Combination.

Die Tetartoëdrie des regulären Systems.

§. 51. 1) Es wurde bereits in §. 38 erwähnt, dass durch Anwender zweier verschiedener Hemiëdrien bei einer Form, welche der Hemiëdrach mehreren Gesetzen fähig ist, tetartoëdrische Formen entsteht welche alsdann ebenso wie die hemiëdrischen die Bedingung erfüllen müssel dass jede Seite einer Symmetrieaxe, sowie die mehrerer gleichwerthist von gleich vielen Flächen in gleichem Abstande geschnitten werden. Zahl dieser Flächen ist aber natürlich nur ein Viertel von derjenigen, welchen holoëdrischen Körper dieselbe Axe in demselben Abstande schneid. Um die möglichen Arten der Tetartoëdrie im regulären System kennen.

Fig. 220.

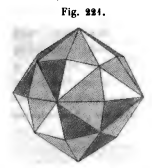


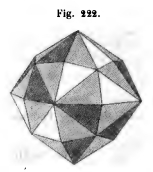
lernen, haben wir dieselben nur an dem all meinen Repräsentanten aller Formen, dem Hakisoctaeder, festzustellen, da sie alsdann für übrigen Formen sich von selbst ergeben.

Denken wir uns zunächst einen 48-Flächemiëdrisch werdend nach dem ersten, desetz der plagiëdrischen Hemiëdrie, so die in Fig. 220 (genau entsprechend der 173) von links unten nach rechts oben schiften Flächen aus; unterwerfen wir die Regleichzeitig auch noch der pentagonalen Bedrie, so müssen, analog der Fig. 475,

noch die von links oben nach rechts unten schraffirten Flächen fort d. h. die Hälfte von den vorher übriggebliebenen. Es resultirt als tetartoëdrische Form, aus den 12 weissbleibenden Flächen bestehend,

r allgemeinen Bedingung der Hemiëdrie genügt; denn jede der sechs ichwerthigen Hälften der Hauptaxen wird von zwei Flächen im Abstand von zwei im Abstand n und von ebenso viel in m geschnitten, und ein les dieser Flächenpaare schliesst in allen sechs Fällen denselben Winkel. Wenn wir dagegen auf den der trapezoëdrischen Hemiëdrie, wie ther, unterworfenen 48-Flächner, Fig. 221, statt der pentagonalen, noch tetraëdrische Hemiëdrie anwenden, bei welcher die Flächen in den abchselnden Octanten, von links oben nach rechts unten schraffirt, aus-





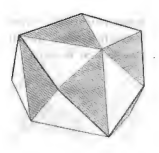
llen, wie in Fig. 477, so bleiben wiederum nur 12 Flächen übrig. Endhist nur noch ein Fall übrig, die gleichzeitige Anwendung der pentalen und der tetraëdrischen Hemiëdrie; in Fig. 222 sind die durch die tere fortfallenden Flächen von links unten nach rechts oben, die durch zweite verschwindenden von rechts unten nach links oben schraffirt. Eleicht man diese drei Figuren mit einander, so sieht man, dass die 12 ig bleibenden Flächen in allen drei Fällen dieselben sind; die Form, Iche aus einem Hexakisoctaëder durch zweimalige Hemiëdrie entsteht, ist

▶ dieselbe, welche Arten von Hemiedrie man
 ▶ zu ihrer Herleitung anwende. Es giebt
 ▶ it im regulären Systeme nur eine Art von
 ➡ artoedrie.

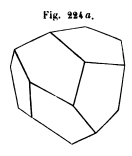
Ein Tetartoëder eines 48-Flächners erhalten nach Obigem z. B., wenn wir von einem akistetraëder, welches von jenem abgeleitet die abwechselnden Flächen ausfallend und übrigen allein vorhanden denken, Fig. 223. weiss gelassenen Flächen dieser Figur für liefern uns das sogenannte tetraëdrische

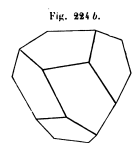
ntagondodekaëder, Fig. 224 a, die schrafen Flächen für sich das entgegengesetzte Fig. 224 b. Diese beiden men können durch keine Drehung zur Deckung gebracht werden, sie denantiomorph. Wir bezeichnen das erstere als das »rechte«, das eite als das »linke« tetraëdrische Pentagondodekaëder. Ihre Combination

Fig. 223.



wurde das Hexakistetraëder liefern, welches selbst aber wieder nur die Hälfte der Flächen des 48-Flächners darstellt; die andere Hälfte, das entgegengesetzte (negative) Hexakistetraëder hat genau dieselbe Gestalt, liefert also durch abermalige Hemiëdrie ehenfalls ein rechtes und ein linkes, enter



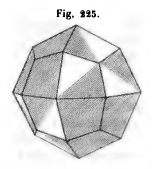


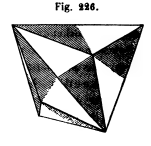
tiomorphes, tetraëdrisches Pentagondodekaëder, deres ersteres mit dem obigen rechten durch Drehung ven 90° um eine Hauptaxe zur Congruenz gebracht werden kann, während des linke vom linken positiven sich ebenfalls nur durch seine Stellung unterschei-

det. Die vier, durch die Tetartoëdrie aus einem Hexakisoctaëder abgeleiteten tetraëdrischen Pentagondodekaëder werden folgendermassen bezeichnet:

das rechte positive: $+\frac{m \ o \ n}{4} \ r$, das linke positive: $+\frac{m \ o \ n}{4} \ l$, das rechte negative: $-\frac{m \ o \ n}{4} \ r$, das linke negative: $-\frac{m \ o \ n}{4} \ l$.

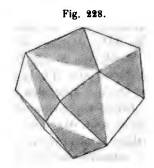
Die Flächen dieser Formen sind bei gleicher Centraldistanz unsymmetrische Fünsecke; je drei in einen Octanten gehörige bilden eine dreikant Ecke, welche identisch ist mit derjenigen der Dyakisdodekaëder, und met die eines rechten Tetartoëders mit der dreikantigen Ecke des positiven kisdodekaëders Fig. 187a, die jedes linken mit der entsprechenden negativen Fig. 187b. Solcher dreikantigen Ecken hat jedes tetraëdre Pentagondodekaëder vier, alle übrigen Ecken sind 1+1+1 kantige. Ganzen haben diese Gestalten 30 Kanten von viererlei Art. Es ist seh verständlich, dass dieselben, wie alle enantiomorphen Formen, keine Symetrieebenen besitzen.





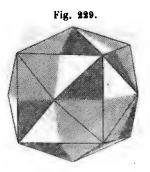
- 2) Dieselbe Tetartoëdrie, auf diejenigen Hexakisoctaëder (Fig. 225) anwandt, deren m = n ist, d. h. auf die Ikositetraëder, liefert von jedem er beiden Pyramidentetraëder (Fig. 226), welche durch einmalige Hemiëdrie itstehen, eine rechte und eine linke Halftgestalt, welche sich nicht von nander unterscheiden. Je näher die Zahlenwerthe von m und n einander 1d, desto ähnlicher erscheinen die beiden entgegengesetzten tetraëdrischen ntagondodekaëder einander und dem Pyramidentetraëder; für den speellen Fall m = n fallen sie zusammen, und es resultirt als gemeinschafthe Grenzform beider das Triakistetraëder, welches sich nicht von dem miedrischen unterscheidet.
- 3) Ganz analog liefert diese Tetartoëdrie bei den Triakisoctaëdern, Fig. 17, Formen, welche geometrisch identisch sind mit den hemiedrischen eltoiddodekaëdern, Fig. 228, welche aber aufzufassen sind als die gemein-

Fig. 227.



baftlichen Grenzformen je eines rechten und linken tetraëdrischen Penta- \mathbf{D} dodekaëders, für den Fall n=1, da in diesem jene beiden Formen 11 kommen in eine, nämlich das Deltoiddodekaëder, zusammenfallen.

4) Wenden wir das Gesetz der Tetartoëdrie auf die Tetrakishexaëder wie es in Fig. 229 geschehen ist, so resulen 12 Flächen, welche eine Gestalt bilden, B sich geometrisch nicht von dem Pentagondekaëder der Hemiëdrie unterscheidet. In der hat liefert, wie aus Fig. 230 ersichtlich, die traedrische Hemiedrie keine neue Form aus lem Pentagondodekaëder, da dessen Flächen ja n zwei benachbarten Octanten liegen. 29 stellen die weissen Flächen das rechte poitive tetraëdrische Pentagondodekaëder für den irenzfall $m = \infty$ dar; dieselben liefern für ich das Pentagondodekaeder Fig. 230, welches



vir in der Hemiëdrië als positives bezeichnet haben und jetzt das »rechte« Die in Fig. 229 doppelt schraffirten 12 Flächen bilden das ennen wollen. nke positive tetraëdrische Pentagondodekaëder für denselben Grenzfall;

1

tetraëdrischen Pentagondodekaëder eines und desselben Octanten niemals an einem Krystall zusammen auftreten können. Hieraus ergiebt sich alsdam die Möglichkeit oder Unmöglichkeit des Zusammenvorkommens der übrigen tetartoëdrischen Formen ebenso, wie diese sich selbst aus dem allgemeinen Falle der Hexakisoctaëder ergaben.

Das rechte positive Tetartoëder fällt mit dem positiven Pyramidentetraëder zusammen, wenn m=n, das linke negative mit dem negativen Pyramidentetraëder, diese beiden Grenzformen können daher an einem Krystall zusammen auftreten. Dieselben sind aber auch die Grenzformen der beiden anderen tetartoëdrischen Gestalten, können also auch an den Krystalllen der entgegengesetzten Drehung zusammen vorkommen.

Die beiden, einander ausschliessenden Paare von Viertelflächnern haben ebenfalls gemeinschaftliche Grenzformen für den Fall n=4, d. h. es können sowohl an rechts, als auch an links drehenden Krystallen beide entgegengesetzte Arten von Deltoiddodekaëdern zusammen auftreten.

Dieses ist nicht der Fall mit den beiden entgegengesetzten Pentagondodekaëdern, denn das eine derselben, welches im vorigen § als »rechtes
bezeichnet wurde, ist die gemeinschaftliche Grenzform des rechten positiven
und des linken negativen tetraëdrischen Pentagondodekaëders, welche allein
zusammen vorkommen können; das entgegengesetzte symmetrische Pentagondodekaëder, im vorigen § als linkes bezeichnet, ist gemeinschaftliche Grenzform der beiden anderen Tetartoëder, welche die vorigen ausschliessen.
Somit können niemals an einem tetartoëdrisch regulären Krystall die beiden,
einander zu einem Pyramidenwürfel ergänzenden Pentagondodekaëder unsammen austreten.

Das Dodekaëder fällt für die vier Viertelflächner vollkommen in eine Form zusammen, es kann sich also in seinem Auftreten nicht von dem beloëdrischen unterscheiden.

Das Gleiche findet statt bei dem Hexaëder.

Endlich ist jedes der beiden Tetraëder gemeinschaftliche Grenzform eines rechten und linken tetraëdrischen Pentagondodekaëders für den Fall m = n = 1, also können beide, das positive und das negative Tetraëder an demselben Krystalle vorkommen, sei es ein rechts oder ein links drehender.

Diese Sätze finden ihre Bestätigung in den Beobachtungen über die kleine Zahl der hierher gehörigen Körper, wenn auch bei weitem nicht alle vorerwähnten Formen an den Krystallen derselben vorzukommen pflegen. So fand man z. B. bisher an ihnen noch niemals Flächen eines Hexakisoctaäders, so dass tetraädrische Pentagondodekaäder bisher noch nie beobachtet wurden. Dagegen zeigen dieselben die Combination eines Pentagondodekaäders mit einem Tetraäder, eine nur in dieser Tetartoädrie mögliche Combination, da diese Formen, als hemiädrische betrachtet, ja zwei verschiedenen Hemiädrien angehören.

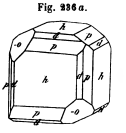
Beispiele: Natrium chlorat = $Na ClO^3$. Aus wässerigen Lösungs grosse Krystalle, vorherrschend $\infty O \infty = h$, ferner $\infty O = d$, ein Pentagor

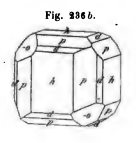
dodekaëder $\frac{\infty 0.2}{2} = p$ und ein Tetraëder $\frac{0}{2} = -o$. Nach obigen Betrachtungen schliessen die beiden entgegengesetzten Pentagondodekaëder einander aus, und kann das eine nur an rechts, das andere nur an links drehenden Krystallen auftreten. In der That findet sich stets nur eines an den Krystallen des chlorsauren Natriums, mögen sie rechts oder links drehend sein, und wir haben demnach dasjenige, welches wir an einem rechten Krystall beobachten, als rechtes Pentagondodekaëder, das an linken Krystallen vorkommende als linkes, entgegengesetztes, zu betrachten, und die Krystalle demgemäss gegen einander zu stellen, wie es in Fig. 236 a, welches einen

rechts drehenden Krystall darstellt, und Fig. 236 b, dem Bilde eines links drehenden, geschehen ist. Alsdann ist das Tetraëder bei beiden Krystallen dasselbe, nämlich $\frac{O}{2}$, und da sich an den Krystallen, die aus wässerigen

auskrystallisiren,

Lösungen





stets nur dieses findet (das entgegengesetzte könnte auch vorkommen, scheint aber andere äussere Umstände zu seiner Ausbildung zu bedürfen), so lässt sich an einem solchen Krystall durch seine Form der Sinn der Drehung vorher bestimmen, da die beiden Formen 236 a und b durch keine Drehung zur Deckung gebracht werden können; stellt man denselben nämlich so, dass das Tetraëder, als negatives, oben links liegt, so verläuft die sogenannte Hexaëderkante des Pentagondodekaëders auf der Vorderseite entweder horizontal (Fig. 236 a) oder vertical (Fig. 236 b); in der That sind alle Krystalle der ersten Art rechts, alle der zweiten Art links drehend. Beide Arten von Krystallen bilden sich stets neben einander aus, und die Auflösung derjenigen von einer Art, welche die Polarisationsebene des Lichtes nicht dreht, liefert beim Krystallisiren wieder beiderlei Krystalle.

Die Stärke der Drehung ist nicht nur, wie bei allen circularpolarisirenden Krystallen, bei den rechten und linken, sondern auch nach allen Richtungen im Krystall gleich gross. Sie beträgt bei 4 Millim. Dicke 33 für Gelb.

Das Na ClO³ hat keine erkennbare Spaltbarkeit, d. h. so geringe Differenz der Cohäsion nach verschiedenen Richtungen, dass dieselbe z. B. bei den Härtebestimmungen nicht mehr nachzuweisen ist, sondern die Härtecurve auf allen Flächen als ein Kreis erscheint.

Natrium bromat = $Na\ BrO^3$. Die Krystalle zeigen nur $\infty O\infty$, $+\frac{O}{2}$, $-\frac{O}{2}$; hier würde man, da beide Tetraëder auftreten, demnach ohne tetraëdrische Pentagondodekaëder den Sinn der Drehung nicht aus der Form bestimmen können. Stärke der Drehung für 1 Millim. = $6\frac{1}{3}$ gelb.

Essignates Uranoxydnatron = $Na\ UO^2\ (C^2\ H^3\ O^2)^3$. Combination: $\frac{O}{2}$ und $\infty\ O$. Drehung für 1 Millim. = 4^0 gelb. Auch hier dreht die Auflösung der Krystalle, an denen andere Formen noch nicht beobachtet wurden, nicht.

Die Kenntniss der interessanten krystallographischen und physikalischen Eigenschaften dieser drei Körper verdanken wir Marbach (Poggendorffs Annalen, 94. Bd. 482, und 94. Bd. 442).

§. 53. Die physikalischen Eigenschaften der regulären Krystalle. Fassen wir die physikalischen Eigenschaften der regulären Krystalle in einen Gesammtüberblick zusammen und vergleichen sie mit den geometrischen, so zeigt sich die vollkommenste Abhängigkeit jener von der Symmetrie ihrer geometrischen Formen. Diese sind symmetrisch: 1) nach den drei Würfelflächen, und deren Normalen, die drei Hauptaxen, sind einander vollkommen gleichwerthig; 2) nach den sechs Dodekaëderflächen, und deren sechs Normalen, welche wir Nebenaxen nennen wollen, sind ebenfalls sämmtlich unter einander gleichwerthig; sie halbiren die rechten Winkel, welche je zwei Hauptaxen mit einander bilden.

Dieselbe Symmetrie zeigen nun die regulären Krystalle nach allen ihren physikalischen Eigenschaften. Der Elasticitätscoëfficient zeigt Maxima oder Minima von gleicher Grösse parallel den drei Hauptaxen, er ist ferner gleich gross in allen sechs Nebenaxen, ebenso gleich gross in je zwei Richtungen, welche symmetrisch zu einer geometrischen Symmetrieebene liegen. Dies haben namentlich die Untersuchungen Voigt's am Steinsalz bewiesen (s. §. 43).

Die Cohäsion ist ebenfalls im Minimum oder Maximum von genau gleicher Grösse parallel den drei Hauptaxen. Ist das erstere der Fall, so sind die Krystalle hexaedrisch*) spaltbar (wie Steinsalz, Bleiglanz u. a.), und zwar um so vollkommener, je schneller die Grösse der Cohäsion wächst, wenn die Richtung, von einer Hauptaxe ausgehend, sich ändert. Sind aber die Hauptaxen die Richtungen der Maximalwerthe der Cohäsion, so sind zwei Fälle zu unterscheiden: Geht man von der Hauptaxe aus und betrachtet Richtungen, welche immer grössere Winkel mit jener einschliessen, aber sämmtlich in einer Haupt-Symmetrieebene liegen, so nimmt die Cohäsion fortwährend ab bis zu der Richtung, welche 45° mit der Hauptaxe bildet, von da ab ebenso wieder zu, bis sie in der zweiten Hauptaxe, nach einer Drehung von 90°, ihren Maximalwerth wieder erreicht. Die Richtung des bei 45° stattfindenden Minimum ist aber die Normale zur Dodekaederfläche: wir wollen dieses daher das »Dodekaederminimum« nennen. Aendern wir jedoch, von einer Hauptaxe ausgehend, die Richtung innerhalb einer Dode

^{*)} Wegen der absoluten physikalischen Gleichwerthigkeit der drei Hauptexen kann also niemals ein Hexaëderslächenpaar mehr oder weniger vollkommen spaltbar sein, ak die beiden anderen.

* kaëderfläche, so muss mit steigendem Drehungswinkel ebenfalls die Cohäsion abnehmen, aber nach einem anderen Gesetz, als vorher; nach einer Drehung von 540 44' erreichen wir eine Richtung, in welcher sich drei Dodekaëderflächen schneiden, und gehen wir von dieser Richtung aus innerhalb dieser drei Symmetrieebenen, so nimmt in allen dreien die Cohasion in derselben Weise zu, und wir gelangen auf jedem der drei Wege nach einer Drehung von 54° 44' in die Direction einer Hauptaxe, in welcher das Maximum der Jene Richtung, welche mit den drei Hauptaxen Cohäsion vorhanden ist. gleiche Winkel einschliesst, ist, wie leicht zu berechnen, die Normale zur Le Octaëderfläche; wir wollen daher den Werth der Cohäsion in dieser Richtung das »Octaëderminimum« nennen. Nun können zwei Fälle eintreten: entweder ist das Octaëderminimum kleiner als das Dodekaëderminimum, oder umgekehrt. Im ersteren Falle ist in der Normalen zur Octaëderfläche die Cohäsion am kleinsten von allen Richtungen im Krystall; derselbe ist spaltbar nach dem Octaëder, und zwar um so vollkommener, je kleiner das Octaederminimum ist und je näher das Dodekaederminimum dem Maximum liegt (z. B. Flussspath). Im zweiten Falle hat die Normale zur Dodekaederfläche von allen Richtungen die geringste Cohäsion, der Krystall ist dodekaëdrisch spaltbar (Zinkblende).

Diesen Betrachtungen zufolge, welche gestützt sind auf die Bestimmungen der Härte, die ja ein Maass der Cohäsion ist, in verschiedenen Richtungen (s. §. 2), können demnach keine anderen Spaltungsflächen an regulären Krystallen existiren, als $\infty 0 \infty$, 0 oder $\infty 0$, und in der That sind andere noch niemals beobachtet worden.

Bestimmt man die Härte in verschiedenen Richtungen auf einer Krystallfläche und trägt deren Grössenwerth auf diesen Richtungen auf, so erhält man eine Härtecurve, von welcher die Untersuchungen Exner's (s. §. 2) gezeigt haben, dass sie stets symmetrisch ist, entsprechend der Lage der Symmetrieebenen des Krystalls. Auf den Hexaëderslächen z. B. hat die Härtecurve vier Minima und vier Maxima, die einen in der Richtung zweier Hauptaxen, die anderen parallel den Diagonalen der Flächen, d. h. zwei Symmetrieaxen (Normalen zu Dodekaëderslächen). Die Minima, ebenso wie die Maxima, sind unter einander gleich, und die Curve ist symmetrisch zu den beiden Haupt-Symmetrieebenen und zu den beiden Dodekaëderslächen, welche normal zu der untersuchten Hexaëdersläche stehen.

Da der Schall eine Wellenbewegung der Theilchen ist, deren Fortpflanzungsgeschwindigkeit bei derselben Substanz nur von deren Elasticitätscoëfficient abhängt, so muss, da letzterer nach verschiedenen Richtungen in
einem regulären Krystall differirt, auch der Schall sich mit verschiedener
Geschwindigkeit fortpflanzen, aber mit gleicher in den drei Hauptaxen u.s.f.

Was die optischen Eigenschaften betrifft, so muss der Symmetrie der regulären Krystalle entsprechend, die optische Elasticität in den Richtungen der drei Hauptaxen genau gleich sein. Gleichheit der Lichtgeschwindigkeit in drei auf einander senkrechten Richtungen bedingt aber als Elasticitäts-

fläche eine Kugel, die regulären Krystalle sind einfach brechend, isotrop, se haben nach allen Richtungen dieselbe Lichtgeschwindigkeit, dieselbe Absorption u. s. f. Die optischen Eigenschaften entsprechen also ebenfalls volkommen der Symmetrie der Krystalle.

Die thermischen Verhältnisse derselben stellen in jeder Beziehung das vollständigste Analogon der optischen dar: die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Wärmestrahlen, die Leitung der Wärme, die Ausdehnung durch Annahme einer höheren Temperatur sind nach allen Richtungen dieselben.

So zeigen uns die Krystalle des ersten Systems sowohl in geometrischer, als in physikalischer Beziehung den höchsten Grad von Regelmässigkeit, den krystallisirte Körper überhaupt besitzen können, und sind dadurch, dass ihre drei Hauptaxen in jeder Beziehung absolut gleichwerthig sind, von den Krystallen aller übrigen Systeme unterschieden.

B. Krystalle mit einer Hauptaxe.

(Physikalisch einaxige Krystalle.)

3. 54. Einleitung. Die Gesammtheit aller Krystalle, welche nur eine Symmetrieebene, also nur eine Hauptaxe, besitzen, zerfällt nach in zwei Krystallsysteme, das hexagonale und das tetragonale. Iem ersteren angehörigen Krystalle haben ausser der Haupt-Symmetrienoch sechs, die des tetragonalen noch vier gewöhnliche Symmetrien, welche sich sämmtlich in der Hauptaxe durchschneiden.

Vach dem Grundgesetz der Krystallphysik und den in §. 36 daraus enen Folgerungen giebt es in den Krystallen mit einer Hauptaxe nur Ebene, in welcher alle Richtungen optisch gleichwerthig sind, welche ach einen Kreisschnitt der Elasticitätsfläche liefert; dies ist die Hauptletricebene. Die sechs übrigen Symmetrieebenen des hexagonalen ms, ebenso die vier entsprechenden des tetragonalen, müssen sämmtdie Elasticitätsfläche in symmetrische Hälften zerlegen. ng genügen von den Elasticitätsflächen der doppeltbrechenden Krystalle liejenigen der optisch einaxigen, welche die Form eines Rotationsolds haben, und nur für den Fall, dass dessen Rotationsaxe genau zuenfällt mit der Hauptaxe der Krystalle. Da das, was für die optischen schaften gilt, auch statt hat für die thermischen u. s. w., so sind folglie Krystalle mit einer Hauptaxe physikalisch einaxig, ihre physikalische Hauptaxe fällt mit ihrer geometrischen mmen.

Die tetragonalen, ebenso wie die hexagonalen Krystalle haben also de allgemeine Eigenschaften: in der Richtung der krystallographischen axe die grösste oder kleinste optische Elasticität, senkrecht dazu, nach Richtungen gleich, die kleinste oder grösste, so dass die Richtung Hauptaxe zugleich die der optischen Axe ist; ganz gleiches Verhalten zug auf Strahlung und Leitung der Wärme; in der Hauptaxe das Maxioder das Minimum der thermischen Ausdehnung, senkrecht dazu nach Seiten gleiche, kleinste oder grösste lineare Ausdehnung durch die e, so dass eine Kugel, aus einem solchen Krystall geschliffen, sich durch raturänderung verwandelt in ein Rotationsellipsoid, welches in der Richler krystallographischen Hauptaxe entweder verlängert oder verkürzt ist. ie vollkommene Uebereinstimmung des allgemeinen physikalischen ters zwischen den Krystallen des hexagonalen und des tetragonalen

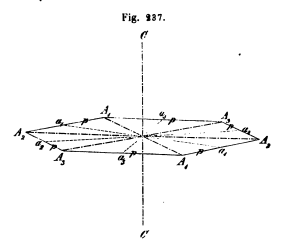
Systems bedingt nun auch eine solche in ihren geometrischen Eigenschaften. Die Analogie beider Systeme in Bezug auf die Beschaffenheit der möglichen Formen, der Art der Combinationen, der verschiedenen Hemiedrien u. s. w. ist eine so vollkommene, dass die Darstellung des hexagonalen Systems wörtlich auch für das tetragonale gilt, wenn nur die Namen geändert und für die Zahl 6 stets die Zahl 4 eingesetzt wird.

Die solgende Darstellung der beiden in Rede stehenden Systeme wird dies bis ins Einzelne zeigen.

II. 'Das hexagonale Krystallsystem.

§. 55. Grundform der hexagonalen Krystalle. Das hexagonalen Krystallsystem umfasst alle Formen, welche ausser einer Haupt-Symmetrieebene noch sechs andere, senkrecht dazu und einander umm 300 durchschneidend, besitzen.

Fitr die krystallographische Betrachtung werden die Formen stett gestellt, dass die Haupt-Symmetrieebene horizontal, die Hauptaxe folgen vertical steht. Die hexagonalen Krystallgestalten sind derart beschaffen, is ie nach einer Drehung von 60° um die Hauptaxe sich selbst wieder gegen congruent sind. Seien in Fig. 237 die Geraden A_1 , a_1 , a_2 , a_2 , a_3 , a_4 . Durchschnitte der sechs Symmetrieebenen mit der Haupt-Symmetrieebenen heisst jener Satz: die Richtungen A_1 , A_2 , A_3 können beliebig mit einand



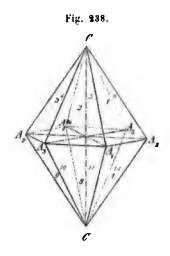
vertauscht werden, eben a_1 , a_2 , a_3 , ohne die men zu ändern. Es sie demnach A_1 , A_2 , A_3 gleich werthige his tungen, ebenso a_1 , a_3

Es wird daher er Form zu den krystelen misch möglichen gehen deren Flächen je zwei gleichwerthigenRichten in gleichem Absenvom Mittelpunkt der Symmetrieebene also

Geraden p Fig. 237 sind. Es wird sich der Einfachheit wegen empleine solche Form zur Grundform, und zu Axenebenen die Hamp-smetrieebene und zwei sich unter 60° schneidende Symmetrieebenen, zu Axen die Hauptaxe c und zwei der Linien A oder a zu wählen.

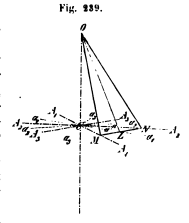
zu diesem Zwecke A_1 , A_2^*) und die Hauptaxe, und nennen wir die eren die beiden Nebenaxen, so durchschneidet die Fläche 4 Fig. der Grundform, welche in dem Zwölftel (Dodekanten) des Raumes schen A_1 und A_2 oberhalb liegt, die beiden Nebenaxen in gleichem Abde, die Hauptaxe in einer vorläufig noch unbekannten Entfernung. Da Ebene, welche die Haupt-Symmetrieebene in A_1 A_1 vertical schneidet z: die Ebene A_1), eine Symmetrieebene ist, so muss jene Grundform er dieser ersten Fläche noch eine zweite, 2, besitzen, welche zu jener ezug auf A_1 symmetrisch liegt; da auch A_2 Symmetrieebene, muss eine

hörige Fläche 6, zu 1 symmetrisch in g auf A_2 , existiren; da ferner A_3 eine metrieebene der vollständigen Form ist, nüssen zu derselben noch drei Flächen , 5, in Bezug auf A_3 symmetrisch zu 2, , und endlich, symmetrisch in Bezug auf Haupt-Symmetrieebene zu allen sechs ien noch sechs untere. Die vollständige che Krystallform besitzt also 12 Flächen, st eine hexagonale Pyramide Fig. deren sämmtliche Flächen gleiche Neigung 1 die Hauptaxe besitzen. Da aber diese ı einem physikalisch einaxigen Krystall hört, so muss jene Neigung der Flächen a die Hauptaxe nach dem §. 27 Gesagten der Temperatur veränderlich sein; im



die Hauptaxe die Richtung der grössten thermischen Ausdehnung ist, i die Pyramide bei steigender Temperatur spitzer werden, der Winkel

'lachen zur Hauptaxe kleiner, im umgeten Falle grösser.



ichnen ihre Länge mit a', so ist $\frac{c}{a'} = der$

Vobei die Aufstellung der Formen stets so geschehen soll, dass A_2 horizontal, A_1 demnach schräg nach vorn, aber ebenfalls horizontal, die Hauptaxe, wie wähnt, vertical.

Tangente jenes gemessenen Winkels β , und da a' mit a 30° einschliesst, so ist, a=1 gesetzt, $a'=\frac{1}{2}\sqrt{3}$, also die gesuchte Zahl, das Verhältniss des Parameters der Fläche in der Richtung der Hauptaxe zu dem parallel einer Nebenaxe,

$$c = \frac{1}{2} \sqrt{3} \cdot \lg \beta.$$

Dieselbe Zahl c lässt sich auch aus dem Winkel, welchen zwei nebeneinanderliegende Flächen der hexagonalen Pyramide bilden, d. i. demjenigen der oben und unten π is sechs zusammenlaufenden sog. Polkanten berechnen; sei dieser $= 2\pi$ gefunden, wist π der Winkel einer Fläche mit zwei sich unter 60° durchschneidenden Symmetriebenen; in dem aus diesen beiden Ebenen und der Pyramidenfläche gebildeten spitchen Dreiecke sind also die drei Winkel ($= \pi$, π , 60°) bekannt; berechnet med daraus eine der dem Winkel π gegenüberliegenden Seiten, so ist deren cotang. dieself Zahl c.

Ist uns c, das Verhältniss der Hauptaxe zur Nebenaxe, gegeben, so i damit die Form der hexagonalen Pyramide, d. h. die Grösse ihrer Polkanten und ihrer Basiskantenwinkel bekannt. Da aber diese Winkel sich mit e Temperatur stetig ändern, so muss das Gleiche auch in Bezug auf c sta finden; der Werth von c für eine bestimmte Temperatur muss vollkomm stetig in einen anderen, welcher einer anderen Temperatur entspricht, the gehen, wenn der Krystall die letztere annimmt. Dies ist nur möglich, we c bei einer bestimmten Temperatur im Allgemeinen eine irrationale I ist, da der Uebergang einer rationalen Zahl in eine ebensolche zweite sprungweise geschehen kann. Es giebt also wohl gewisse Temperatur bei denen c genau einer rationalen Zahl gleich ist, bei allen dazwisch liegenden indess durchläuft c alle irrationalen Zahlen, welche zwischen je liegen. Ist c für eine bestimmte Temperatur*) durch eine Wink messung bestimmt, so sind uns alle Formen, welche an dem Krystall th haupt möglich sind, gegeben, denn es sind nunmehr sämmtliche Eleme (Axenwinkel: $\alpha = 90^{\circ}$, $\beta = 90^{\circ}$, $\gamma = 60^{\circ}$; Parameter der Grun form: 1:1:c) bekannt, und demnach nur noch solche Formen and Krystallen derselben Substanz krystallenomisch möglich, deren Indices tionale Zahlen sind.

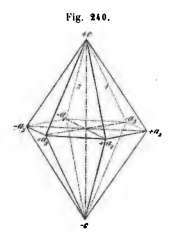
§. 56. Bezeichnung der hexagonalen Formen durch die Ind Gehen wir jetzt über zur Bezeichnung der hexagonalen Formen, für wir, wie im vorigen § angeführt, zu Axenebenen die Haupt-Symmetebene und zwei gleichwerthige Symmetrieebenen und zur Grundforn hexagonale Pyramide wählen, so würde eine Fläche derselben, z. Fig. 240, liegend zwischen den positiven Seiten (+) der Nebesta, a_1 , a_2 , und der Hauptaxe c das Symbol

$$(1 \ 1 \ 1)$$

erhalten müssen. Bezeichnen wir jetzt die nächstfolgende Fläche gleicher Weise, auf dieselben Axen bezogen, so erhalten wir, da sie put der Axe a_2 ist, das Symbol (101). Während also im regulären S

^{*)} Die Winkeländerungen, welche die Krystalle zwischen den Grenzen der i lich bei Messungen vorkommenden Temperaturen (450-250 C.) erleiden, sind so dass fast immer eine genauere Temperaturangabe überslüssig ist.

drei zu einander rechtwinkeligen Axen, alle Flächen einer einfachen gleiche Indices haben (und, wie wir später sehen werden, ist dasim tetragonalen System der Fall), wurden hier die verschiedenen nen derselben Form verschiedene Indices erhalten. Die Fläche 2 240 hat aber das gleiche Symbol (111), wie 1, wenn wir sie be-



auf die Axen a_3 a_1 a_2 c beziehen, so sind überhaupt nur folgende hen, welche zwei benachbarte Nebenaxen in gleichen Abständen chschneiden, möglich:

$$\begin{array}{c} (0\,1\,1\,1) \ (1\,1\,0\,1) \ (1\,0\,\overline{1}\,1) \ (0\,\overline{1}\,\overline{1}\,1) \ (\overline{1}\,\overline{1}\,0\,1) \ (\overline{1}\,0\,1\,1) \\ (0\,1\,1\,\overline{1}) \ (1\,1\,0\,\overline{1}) \ (1\,0\,\overline{1}\,\overline{1}) \ (0\,\overline{1}\,\overline{1}\,\overline{1}) \ (\overline{1}\,\overline{1}\,\overline{0}\,\overline{1}) \ (\overline{1}\,\overline{0}\,1\,\overline{1}) \end{array}$$

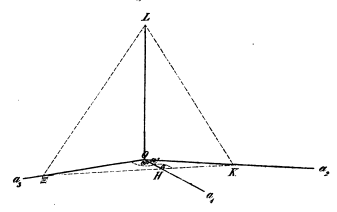
e zwölf, einzig möglichen Flächen sind nun gerade diejenigen der volldigen hexagonalen Pyramide; bei Anwendung derartiger vierzähliger bole stellt also im hexagonalen System (ebenso wie im regulären und igonalen mit dreizähligen) die Gesammtheit aller möglichen chen mit gleichen Indices eine einfache Krystallform von agonaler Symmetrie dar.

Es ist klar, dass jede Krystallfläche schon durch drei Indices, zwei je eine Nebenaxe, der dritte auf die Hauptaxe bezüglich, vollkommen immt ist, der vierte, auf die dritte Nebenaxe sich beziehende, also durch beiden anderen mit gegeben ist. Dieser, demnach an und für sich flüssige und nur aus dem soeben entwickelten Grunde eingeführte, Index t nun zu jenen in einer sehr einfachen Beziehung, er ist nämlich gleich in Differenz. Mögen die Indices einer beliebigen Krystallfläche des hexablen Systems sein: ξ bezogen auf die überzählige Nebenaxe a_3 , h bein auf a_1 , k bezogen auf a_2 und k bezogen auf die Hauptaxe k0 (auf se Reihenfolge der Axen bezogen, sollen von jetzt ab stets die Indices ingeben werden), so ist das Symbol jener Fläche k1, wo

$$\xi = h - k$$
.

Beweis: Seien in Fig. 244 $a_1=a_2=a_3=4$ die Längen, welche die form (die bezagonale Pyramide) auf den positiven Seiten der Nebenaxen abscholglich $\frac{4}{k}=OK, \frac{4}{h}=OH, \frac{4}{\xi}=O\Xi$ die Axenabschnitte der Fläche (ξhkl), so is

Fig. 241.



der Winkel OHK mit a bezeichnet wird:

im Dreieck
$$OHK: \frac{h}{k} = \frac{\sin \alpha}{\sin (420^{\circ} - \alpha)}$$

,, ,, $OHE: \frac{h}{\xi} = \frac{\sin \alpha}{\sin (\alpha - 60^{\circ})}$

oder:

$$\frac{k}{h} = \frac{\frac{1}{2}\sqrt{3} \cdot \cos \alpha + \frac{1}{2}\sin \alpha}{\sin \alpha} = \frac{1}{2}\sqrt{3} \cdot \cot \alpha + \frac{1}{2}$$

$$\frac{\xi}{h} = \frac{-\frac{1}{2}\sqrt{3} \cdot \cos \alpha + \frac{1}{2}\sin \alpha}{\sin \alpha} = -\frac{1}{2}\sqrt{3} \cdot \cot \alpha + \frac{1}{2}$$

summirt:

$$\frac{k+\xi}{h} = 1$$

$$\xi = h - k$$

Die Aufnahme des vierten Index in das Symbol erfordert also dieser einfachen Beziehung nicht mehr Zeit, als zum Schreiben de nöthig ist.

Das Symbol $(\xi h k l)$ ist der allgemeinste Ausdruck für eine be Krystallfläche; wir haben bereits einen speciellen und einfacheren F trachtet, den nämlich, dass h=k=l=1, den Fall der zur Grugewählten hexagonalen Pyramide. Es ist jetzt zu untersuchen, Flächen noch zu der den allgemeinsten Fall bildenden Fläche $(\xi h l)$ hören, und mit ihr zusammen die vollständige einfache Form, weld dann mit $(\xi h k l)$ zu bezeichnen haben, bilden. Um diese Flächen lich anzugeben, werden wir, stets die Reihenfolge beibehaltend, de erste Index sich auf die überzählige Nebenaxe a_3 , der zweite auf a dritte auf a_2 und der letzte auf die Hauptaxe bezieht, die Zahlen $\xi k l$ sie sich auf gleich wert hige Richtungen beziehen, mit einande tauschen, wobei aber stets h und k auf zwei benach barte (600 mi

nder bildende) Abschnitte der Nebenaxen aufgetragen gedacht werden muss. erticksichtigen wir diese nothwendige Bedingung, so erhalten wir, mit Hinuftigung der ersten Fläche (ξhkl) selbst, folgende mögliche Fälle:

iese 24 Flächen bilden die in Fig. 242 dargestellte dihexagonale Pymide, welche als allgemeinster Fall die flächenreichste aller einfachen Exagonalen Formen darstellt. Ganz ebenso, wie im regulären Krystall-

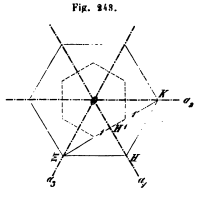
stem aus dem 48-Flächner, werden wir auch is dem allgemeinen Repräsentanten aller hexannalen Formen, der dihexagonalen Pyramide, le tibrigen ableiten. Wir erhalten dieselben, idem wir h, k und l (§ ist abhängig von h und also nach deren Bestimmung nicht mehr besbig) alle möglichen speciellen Werthe beigen. Wenn wir h = k setzen, so erhalten ir, wie wir oben sahen, eine hexagonale Pyrmide, deren Flächen zwei benachbarte Abhnitte der Nebenaxen in gleichem Abstande im Mittelpunkte durchschneiden. Setzen wir ber h = 2k, so hat der Durchschnitt der ersten tiglichen Fläche 4 (Fig. 243) mit der Haupt-Frametrieebene (parallel derselben die Zeich-

Fig. 242.

Engsebene) eine Richtung KH', welche normal zur Axe a_1 ist (als Höhen-Lie des gleichseitigen Dreiecks OKH); die im Dodekanten a_1 a_3 liegende

iche, für welche $O\Xi = 2OH'$ ist, hat melbe Richtung, fällt also mit ihr zummen. Es entsteht also in diesem Falle ine dikexagonale, sondern nur eine magonale Pyramide, deren Querschnitt has Seiten (in der Figur punktirt bechnet) besitzt, welche mit den Nebenmeth winkel von 90° bilden, während ienige der zuerst betrachteten hexatelen Pyramide (in der Figur mit dünnem des ausgezogen) dieselben unter 60° haschneidet. Beide Arten von hexaten Pyramiden werden als solche

er und zweiter Ordnung unter-



den. So haben wir also bereits drei verschiedene Fälle, wobei l noch

einen beliebigen Werth hat. Setzen wir nun in jedem derselben noch l=0, so erhalten wir dreierlei Formen, welche die Hauptaxe nicht schneiden, also ihr parallel sind. Geben wir endlich beiden Nebenaxen den Werth Null, so erhalten wir eine Form, welche diesen letzteren parallel ist.

Es resultiren im Ganzen demnach sieben mögliche Fälle, entsprechend sieben verschiedenen Arten von Formen.

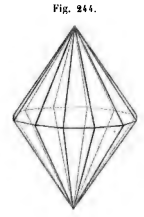
§. 57. Bezeichnung der hexagonalen Formen durch ihr Axerverhältniss. Wenn wir nunmehr zur Bezeichnung der Flächen durch die Multiplen der Parameter der Grundform, also zur Weiss'schen Bezeichnung übergehen, so wollen wir der Einfachheit wegen den Parameter der dritten Nebenaxe als überflüssig und aus den beiden anderen sich ergebend (vergl. vor. §), vorläufig ausser Betracht lassen und die Flächen nur bestimmen mittelst zweier gleichwerthiger, 60° mit einander bildender Hälften von Nebenaxen a und a und der Hauptaxe c. Der allgemeinste Fall ist dans offenbar der, dass die Nebenaxen in verschiedenen Abständen, welch sich wie n: 4 verhalten (wobei n eine rationale Zahl, wegen der Gleich werthigkeit der Nebenaxen), geschnitten werden, und dass die Hauptanden m fachen Parameter der Grundform besitzt (m selbstverständlich eber falls rational). Alsdann ist das Parameterverhältniss der Fläche

= a : na : mc.

Zu dieser Form muss aber in demselben Dodekanten noch eine zwe

= na : a : mc

gehören, durch Vertauschung der gleichwerthigen Nebenaxen entstehen Die analogen Flächenpaare müssen wegen der hexagonalen Symmetrie



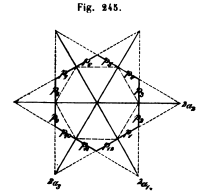
allen anderen elf Dodekanten auftreten, und entsteht 1) die vollständige dihexagonale Primide (Fig. 244) als Gesammtheit aller möglich Flächen mit dem Parameterverhältniss: a:na:

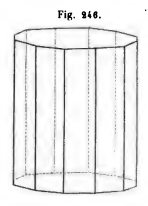
2) Setzen wir n == 1, also die Nebenaxen gleis so kann in jedem Dodekanten nur eine Flackenten, da die Vertauschung der beiden Nebenaxen nun keine neue Fläche mehr liefert; resultirt eine hexagonale Pyramide erster unng.

3) Lassen wir n den speciellen Wertaunehmen, so durchschneidet die Fläche a: 245 (Fig. 245), welche auf einer Nebenaxe recht steht, die zweite Fläche desselben kanten in p2, welche normal zur anderen Kertauschung wir anderen Kertauschung die haupt speciellen werd einer Nebenaxe recht steht, die zweite Fläche desselben kanten in p2, welche normal zur anderen Kertauschung wird werden einer Nebenaxe geschen gesc

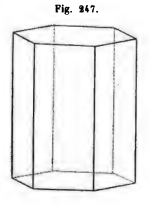
axe ist; von den Flächen der benachbarten Dodekanten fallen imme zwei zusammen, z. B. p_1 mit p_3 , p_2 mit p_4 u. s. f. Die entstehende mide ist also nur eine hexagonale, unterscheidet sich aber von der widurch ihre Stellung, und heisst Pyramide zweiter Ordnung. 4) Die

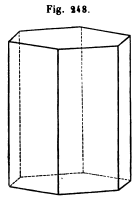
cann unendlich gross werden, d. h. $m = \infty$, während die Nebenaxen hieden sind, dann resultiren 12 der Hauptaxe parallele Flächen, das :agonale Prisma (Fig. 246) mit dem Parameterverhältniss $a:na:\infty c$.





as Gleiche kann der Fall sein bei gleichen Nebenaxen, dann liefert das meterverhältniss $a:a:\infty c$ nur sechs, der Hauptaxe parallele Flächen, n Durchschnitt durch die Haupt-Symmetrieebene zusammenfällt mit demen der hexagonalen Pyramide erster Ordnung durch dieselbe Fläche. Form ist das hexagonale Prisma erster Ordnung, Fig. 247. 6) Es





n bei unendlich grosser Hauptaxe die Nebenaxen im Verhältniss 1 : 2 1; dann ergeben sich ebenfalls sechs der Hauptaxe parallele Flächen, le aber die Nebenaxen nicht in gleichem Abstande durchschneiden, n normal zu ihnen stehen, deren Hauptquerschnitt (Durchschnitt durch Haupt-Symmetrieebene) gleich ist demjenigen der Pyramide zweiter ung, daher dieses Prisma (Fig. 248) mit dem Parameterverhältniss a: co c dasjenige zweiter Ordnung genannt wird. 7) Endlich kann Coëfficient bejder Nebenaxen = ∞ werden; das Axenverhältniss

 $\infty a: c$ liefert nur ein paralleles Flächenpaar, welches zugleich der Haupt-Symmetrieebene parallel ist, die Basis genannt. So giebt uns die Herleitung der möglichen Arten von Formen mit hexagonaler Symmetrie aus den Parameterverhältnissen ebenso siehen Arten, wie es die Ableitung aus den Indices gethan hat.

Da die drei gleichwerthigen Nebenaxen sich zu einander ganz ehem verhalten, wie die drei Zwischenaxen, wir also S. 254 ebenso gut die Richtungen a_1 und a_2 (statt A_1 und A_2) hätten zu Nebenaxen nehmen könna, so folgt, dass man die beiden (Klassen von hexagonalen Pyramiden, die erste und zweite Ordnung, beliebig mit einander vertauschen, also and eine Pyramide zweiter Ordnung zur Grundform wählen kann; alsdam werden selbstverständlich alle Pyramiden, sowie das Prisma derselben Ordnung zu solchen erster, die bisherigen Pyramiden und das Prisma erster Ordnung nunmehr zweiter.

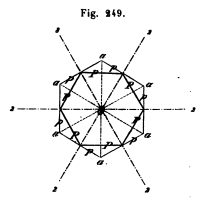
§. 58. Auswahl der Grundform und Unterscheidung der Krysti-Bei den bisherigen Ableitungen der hexagonalen Formen habe wir zur Grundform eine solche gewählt, deren Flächen die benachbarten Hälften zweier Nebenaxen in gleichem Abstande durchschneiden, also Parameterverhältniss a:a:c haben, und sie hexagonale Pyramide erster Ordnung genannt. Solcher hexagonalen Pyramiden erster Ordnung müssen aber offenbar an demselben Krystall noch andere, wenn nicht treten, so doch möglich sein, da ja alle Flächen mit dem Axenverhälte a:a:mc krystallonomisch möglich sind, sobald nur m einen rationaler Werth, z. B. 1, 1, 2, 3 u. s. f., besitzt. Ein und derselbe Krystall, of verschiedene Krystalle einer und derselben Substanz, können also schiedene hexagonale Pyramiden erster Ordnung zeigen; wenn wir dom Flächen uns parallel sich selbst so lange verschoben denken, bis alle eine gleich grossen Hauptquerschnitt, also genau gleich lange Nebenaxen besitzt, so sind die Hauptaxen dieser sämmtlichen Pyramiden verschieden, ist deren Länge steht in rationalem, meist sehr einfachem Verhältes Nennen wir die Länge der Hauptaxe irgend einer mittleren Pyramide diest Reihe c und bestimmen wir den Zahlenwerth derselben (a = 1 geseth) wie wir es in §. 55 kennen gelernt haben, berechnen wir ebenso das fer hältniss der Hauptaxe zu den Nebenaxen aus den Kantenwinkeln auch bi den anderen Pyramiden jener Reihe, so finden wir dieses Verhältniss spielsweise bei den flacheren Formen genau gleich der Hälfte, dem u. s. f. von dem Zahlenwerth c, bei den spitzeren Pyramiden dagegen dem doppelten, dreifachen c u. s. f. (und zwar um so genauer, je g die Kantenwinkel der Pyramiden bestimmt waren). Bei gleichen axen verhalten sich also die Hauptaxen dieser Pyramiden, wie 4:4:4:4:3 u. s. f. Wären wir bei der Ableitung des Verhältnisses, in welchen Formen zu einander stehen, nicht von der dritten, sondern z. B. von zweiten ausgegangen, hätten demnach deren Hauptaxe 🚃 c gesett, 🖡 wurden wir finden, dass die Hauptaxen obiger Pyramidenreihe sich ** n, wie \ : 1:2:4:6; dies ist aber dasselbe Verhältniss, wie oben; erhält man hierdurch zwar andere Ableitungszahlen, das Veraiss, in welchem sie zu einander stehen, bleibt aber ungeändert. Die n, von der wir hierbei ausgehen, nennen wir die Grundform oder primäre Pyramide erster Ordnung, die anderen die abgeleite-Pyramiden. Da das Verhältniss der Ableitungszahlen stets ungeändert bt, wir mögen ausgehen, von welcher Pyramide der Reihe wir wollen, st es theoretisch vollkommen gleichgültig, welche Pyramide wir zur prien wählen, sobald an den Krystallen der betreffenden Substanz überot mehrere Pyramiden beobachtet wurden. Findet sich an denselben öhnlich nur eine, andere nur selten und mit kleinen Flächen ausgeet, so wird es nicht zweifelhaft sein, dass es geeignet ist, jene zur ndform zu wählen. Zeigt die Substanz in ihren Krystallen eine Spalt-Leit nach einer hexagonalen Pyramide, so wird die Wahl dieser zur nären angezeigt sein, da ihre Lage alsdann stets leicht erkannt werden n und sie durch die Cohäsionsverhältnisse gleichsam vor den übrigen zezeichnet ist. Wo keiner dieser Anhaltspunkte für die Auswahl der ndform vorliegt, wird es sich empfehlen, dieselbe so zu treffen, dass die Bitungszahlen der übrigen Pyramiden möglichst klein werden. 1 also z. B. nicht günstig sein, in der oben als Beispiel aufgeführten De die flachste der Pyramiden die primäre zu nennen, da dann die e, spitzeste, die grosse Ableitungszahl 12 erhält.

Darnach ist also die Wahl der Grundform in jedem einzelnen Falle,

bei der Bestimmung der Formen einer einzelnen krystallisirten Sub
k, lediglich conventionell, folglich auch oft für denselben Körper bei schiedenen Autoren verschieden. In diesem Falle ist also der (irrationale) lenwerth c, welcher ja die Substanz characterisirt, da mit ihm alle mögen Krystallformen derselben gegeben sind (vergl. §. 55), und welcher Axenverhältniss der Substanz genannt wird, bei dem einen or ein anderer, als bei dem anderen, aber beide Zahlenwerthe müssen einfachem rationalen*) Verhältniss stehen, z. B. der eine genau das

^{*)} Eine Ausnahme davon bildet natürlich Fall, dass Einer der Autoren diejenigen Pyiden erster Ordnung nennt, welche der Anzu solchen zweiter Ordnung gewählt hat. In ach dem Ersteren die Pyramide, deren Ptquerschnitt P Fig. 249 darstellt, das Axentikniss 1:c; nehme nun der Zweite die ZwischenJenes zu Nebenaxen, setze also die Länge 1:c; nehme nun der Zweite die Einheiten beider Jren, wie leicht einzusehen, wie 1:c; das 1:c; das 1:c; das 1:c; das 1:c; nehme nun der Zweite die ZwischenJenes zu Nebenaxen, setze also die Länge 1:c; nehme nun der Zweite die ZwischenJenes zu Nebenaxen, setze also die Länge

Jren, wie leicht einzusehen, wie 1:c; 1:c; das 1:c; das 1:c; das 1:c; 1:c; das 1:c; das

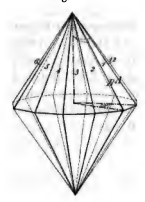


Doppelte des anderen sein. Es ist demnach leicht, die Angaben eines Beobachters auf die des zweiten zu reduciren, es sind im gegebenen Beispiel nur alle Ableitungszahlen des ersten halb so gross zu setzen.

Haben wir uns einmal für eine bestimmte Wahl der Grundform entschieden und deren Axenverhältniss bestimmt, so sind nunmehr durch die Kantenwinkel aller übrigen hexagonalen Pyramiden desselben Körpers deren absolute Ableitungszahlen m, d. h. ihr Axenverhältniss a:a:mc gegeben. Dasselbe ist alsdann auch der Fall mit den Ableitungscoëfficienten aller übrigen Formen, z. B. der dihexagonalen Pyramiden a:na:mc, deren ja auch an den Krystallen desselben Körpers verschiedene mit anderen Zahlerwerthen von m und n vorkommen können. Da es aber hier der Bestimmung der Zahlen m und n, also zweier von einander unabhängiger Grössen, bedarf, so genügt auch nicht mehr die Messung eines Kantenwinkels, wie bei den hexagonalen Pyramiden (s. §. 55), sondern es müssen deren zweibestimmt worden sein.

An einer dihexagonalen Pyramide, Fig. 250, stossen je zwei benachbarte Fliche an den Nebenaxen, z. B. 4 und 12, unter anderem Winkel zusammen, als die an den Zwischenaxen sich schneidenden, z. B. 4 und 2: eine dihexagonale Pyramide besitz zweierlei Polkanten. Seien diese beiden gemessen, z. B. der Winkel, welchen die Fliche 4 mit 42 macht, $= 2\alpha$, derjenige, welchen sie mit 2 einschliesst, $= 2\beta$ gefunden, with die beiden sich unter 30° schneidenden Symmetrieebenen, in welchen je die Polkanten A und B liegen, mit A und B bezeichnet, so sind in dem sphärischen Dreieck, welchen

Fig. 250.



von den Flächen 1, A und B gebildet wird, die det Winkel gegeben, es sind 300, α und β; hieraus in zwei Seiten desselben zu berechnen, nämlich die Wind, welche die Polkanten A und B selbst, mit der Haufen machen. Durch diese Winkel ist das Verhältniss im Längen sowohl der Nebenaxe, als der Zwischenam der der Hauptaxe bestimmt, und es erübrigt nur 10th, aus dem Verhältniss, in welchem die Fläche i 🍎 Nebenaxe, und die 300 damit bildende Zwischens schneidet, dasjenige zu berechnen, in welchem sie 📂 selbe Nebenaxe und die 600 damit einschliessende Nebenaxe durchschneidet, was mittelst ebener Trigue metrie geschieht. Alsdann kennen wir das Verhillen zweier Nebenaxen und der Hauptaxe; setzen wir in den kleineren Werth der beiden Nebenaxen = 4, # giebt der der anderen unmittelbar die Zahl *, und Länge der Hauptaxe, dividirt durch die Grösse c

axe der Grundform), die Zahl m, es ist also das Axenverhältniss a:na:mc der die gonalen Pyramide bestimmt.

In ganz analoger Weise hat die Rechnung zu verfahren, falls statt der beidet kanten eine derselben und die horizontale Basiskante der dihexagonalen Pyramide Messung unterworfen worden waren.

Es ist soeben gezeigt worden, auf welche Weise man aus zwei F messenen Winkeln einer dihexagonalen Pyramide das Verhältniss berechte könne, in welchem eine Fläche derselben die Haupt- und zwei benachte Nebenaxen durchschneidet. Gesetzt den Fall, an den Krystallen der unter ten Substanz würden keine hexagonalen Pyramiden beobachtet, sondern dihexagonale, so müssten wir eine solche zur Bestimmung der Grund
1, also des Axenverhältnisses der Substanz, benutzen. Wir würden
2 diejenige (nicht vorhandene, aber krystallonomisch mögliche) hexagonale
2 mide die primäre nennen, deren Flächen die Haupt- und bei de Neben2 in demselben Verhältniss schneiden, wie dasjenige der Haupt- und der
2 in eren Nebenaxe an jener dihexagonalen Pyramide ist. Finden wir
2 ch Rechnung aus zweien ihrer Kantenwinkel deren Axenverhältniss (die
2 nste Nebenaxe = 1 gesetzt) = 1 : n : c, wo n natürlich eine rationale,
2 ine irrationale Zahl ist, so nennen wir die Pyramide, welche das Paraterverhältniss 1 : 1 : c haben würde, die Grundform, und 1 : c das Axenhältniss der Substanz.

Dies letztere lässt sich ebenso, wie aus den Pyramiden erster Ordnung, auch aus en zweiter Ordnung berechnen, nur dass alsdann die Nebenaxen und Zwischenaxen Rollen vertauscht haben. Es dürfte daher überflüssig sein, auch für diesen einen Fall die Rechnungsmetbode auseinander zu setzen.

Was endlich die übrigen Formen, die dreierlei Prismen und die Basis, ifft, so kann man aus keiner derselben das Axenverhältniss einer Subz berechnen, da ihre Flächen die Haupt- und Nebenaxen nicht in einem ichen Verhältniss durchschneiden. Dieselben sind für alle hexagonal tallisirenden Körper identisch in ihren Winkeln.

Nach dem Gesetz der Rationalität der Indices (oder der Ableitungsen der Parameter) sind somit sämmtliche an einem Krystall, oder an Chiedenen von einer und derselben (chemisch vollkommen identischen) stanz gebildeten Krystallen, mögliche Formen gegeben, sobald mittelst ad einer hexagonalen oder dihexagonalen Pyramide das Axenverhältniss > bestimmt worden, wobei nur noch daran erinnert werden muss, dass elbe, wenn auch nur sehr wenig, mit der Temperatur sich ändert, und es durch eine andere Zahl, jedoch durch einen rationalen Theil oder rationales Vielfaches, dargestellt wird, wenn eine andere der vorhann Formen zur primären gewählt wird. Alle an den Krystallen desselben Ders vorkommenden Formen müssen Axenverhältnisse besitzen, welche aus dem Verhältniss 1: c nur durch rationale (meist sehr einfache) en ableiten lassen. Die Gesammtheit aller dieser möglichen Formen (an für sich unendlich viele, von denen jedoch nur die mit den einfachsten itungszahlen gewöhnlich vorkommen) nennen wir die Krystallreihe betreffenden Körpers, und sagen demnach von einer Form, dass sie in Krystallreihe eines Stoffes gehöre, wenn ihr Axenverhältniss sich von jenigen irgend einer beobachteten Krystallform desselben (also dann auch allen übrigen) durch Rationalzahlen ableiten lässt.

Bestimmen wir nunmehr von einer anderen, von der vorigen chemisch chiedenen Substanz die relativen Dimensionen der (selbstverständlich ifalls willkürlich ausgewählten) Grundform, und finden deren Axenverniss = 4 : c', so ergiebt uns ganz allgemein die Vergleichung der Zahlen c

und c' für zwei chemisch verschiedene Körper, dass dieselben in kein Beziehung zu einander, keinenfalls in rationalem Verhältniss zu einand stehen. Allerdings kann der Zufall und eine geeignete Wahl der Grun form es herbeiführen, dass c und c' ausserordentlich nahe ein ein faches rationales Verhältniss haben, dass dies aber nicht absolut der Feist, lehrt eine einfache Betrachtung: die Zahl c ist wegen der physikalische Einaxigkeit des ersten Körpers mit der Temperatur stetig variabel, die Zal c' des zweiten Körpers ebenfalls, aber in ganz anderem Verhältnisse, d seine thermische Ausdehnung natürlich eine andere ist, folglich ändert sied das Verhältniss c: c' mit der Temperatur stetig, es kann also keine einfache rationale Zahl sein. Hieraus ersieht man, dass die beiden Krystallreihen zweier verschiedener Substanzen völlig getrennt sind, wenn auch zufällig eine Form der einen in ihren Winkeln grosse Aehnlichkeit mit einer der anderen Reihe aufweisen sollte.

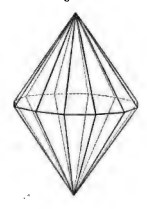
Es giebt also ebenso viele, scharf von einander durch Irrationalität ihres Verhältnisses getrennte, Krystallreihen im hexagonalen Systeme, als es hexagonal krystallisirende Substanzen giebt, während die regulären Formen sämmtlich nur eine Krystallreihe bildeten, weil sie alle rational von einander ableitbar sind, also auch alle an jedem regulär krystallisirenden Stoffe auftreten könne.

Im Folgenden werden nun die Formen einer beliebigen hexagondholoedrischen Krystallreihe und die Art ihrer Combinationen beschrieben,
und alles hier Gesagte gilt natürlich für jede andere Krystallreihe desselben
Systems, nur mit dem Unterschiede, dass alsdann die Winkel der pyramidalen Gestalten andere, das Axenverhältniss der Grundform ein anderes

1) Holoëdrische Formen des hexagonalen Systems.

§. 59. Beschreibung und Bezeichnung der holoëdrischen her gonalen Formen. 1) Die dihexagonalen Pyramiden Fig. 251 (514)

Fig. 251.



durchschneiden die Axen in dem Verhältniss a:na:mc; fügen wir hierzu noch das Verhältniss, in welchem die dritte Nebenaus Frschnitten wird, so ergiebt sich aus dem S. Schwiesenen Satze, dass $\xi = h - k$, leicht, des dies $= \frac{n}{n-4}$ ist; daher ist das Weiss schwiesenen solchen Form

$$(a:na:\frac{n}{n-1}a:mc).$$

Nach der abgekurzten Naumann'schen bezeichnungsweise bedeutet Peine Pyramide, wird vor dieses Zeichen die Ableitungszahl der Hauptaxe, nach derselben diejenige der zweiten Nebenaxe (falls dieselbe von 1 verschieden ist

zt, also ist das Zeichen der dihexagonalen Pyramiden:

Die dihexagonale Pyramide besitzt dreierlei Kanten, nämlich die 12 iskanten,*) und je 12 stumpfere und ebenso viele schärfere Polten, welche mit einander abwechseln. Eine solche Form mit 24 u gleichen Polkanten ist krystallonomisch unmöglich, weil bei deren die Ableitungszahl $n = \sqrt{2} \cdot \sin 75^{\circ} = 1,366 \dots$, also eine irraale Zahl sein wurde. Ist die Zahl n kleiner, als 1,366..., z. B. $\frac{\pi}{2}$, so l diejenigen Polkanten die stumpferen, welche vom Pol der Hauptaxe h denen der Zwischenaxen herablaufen; in diesem Falle ähnelt die Pyide um so mehr einer hexagonalen Pyramide erster Ordnung, je weniger on 1 verschieden ist; in dem Grenzfall, dass n seinen kleinsten Werth nnimmt, ist der Winkel der bezeichneten Polkanten = 1800, d. h. je i in einer solchen Polkante an einander stossende Flächen, also die then eines Dodekanten, fallen in eine Ebene, es resultirt eine hexago-Pyramide erster Ordnung als untere Grenzgestalt jener Reihe von diagonalen. Ist dagegen n grösser, als 1,366..., z. B. $\frac{3}{5}$, so sind die nach Nebenaxen herablaufenden Polkanten die stumpferen, und zwar um so apfer, je mehr n sich der 2 nähert. Sobald n=2 wird, bilden die skanten der Pyramide mit den Nebenaxen rechte Winkel (vergl. S. 256), werden die zuletzt bezeichneten Polkantenwinkel 1800, d. h. zwei an ben zusammenstossende, benachbarten Dodekanten angehörige Flächen n in eine Ebene, es entsteht eine hexagonale Pyramide zweiter Ordnung zweite Grenzgestalt derselben Reihe von dihexagonalen Pyramiden. Intlichen möglichen dihexagonalen Pyramiden, welche gleiche Ableitungsm, aber verschiedene n besitzen, bilden also eine Reihe, deren Endder einerseits die hexagonale Pyramide erster Ordnung, andererseits die- \mathbf{R} e zweiter Ordnung mit demselben m, sind. Da die Flächen aller der dieser Reihe, ebenso wie die Grenzformen, die Haupt- und eine enaxe in demselben Verhältniss, mc: 1, schneiden, so müssen die einer entsprechenden sämmtlich derselben Graden, welche jene beiden n in dem bezeichneten Verhältniss schneidet, parallel sein, also in einer De liegen, d. h. die Flächen der dihexagonalen Pyramiden liegen, mit allelen Combinationskanten, zwischen denen derjenigen Pyramide erster derjenigen zweiter Ordnung, mit welchen beiden sie gleiche Ableitungsm haben (s. u. bei Pyramiden zweiter Ordnung und deren Combinaen). Die dihexagonalen Pyramiden einer solchen Reihe haben demnach che Richtung derjenigen Polkanten, welche nach den Nebenaxen herablen; wenn also zwei derselben in Combination treten, so werden diese kanten der einen durch die Flächen der anderen zugeschärft.

Mehrere dihexagonale Pyramiden mit gleichem n, aber verschiedenem haben genau gleiche Hauptquerschnittsfigur; die eine erscheint also mit

^{*)} So genannt, weil sie sämmtlich parallel der Basis, d. h. horizontal, laufen.

der anderen combinirt, indem sie deren 6 + 6kantige Polecke je mit 12 Flächen derart zuspitzt, dass die entstehenden Combinationskanten horizontal laufen, Fig. 252.

Fig. 252.

Die dihexagonale Pyramide stellt, ebense wie im regulären Systeme das Hexakisoctaeder, den alfgemeinsten Fall einer hexagonalen Krystallgestalt dar, ist also der alfgemeine Reprisentant aller anderen, welche gleichsam nur specielle Fälle desselben bilden.

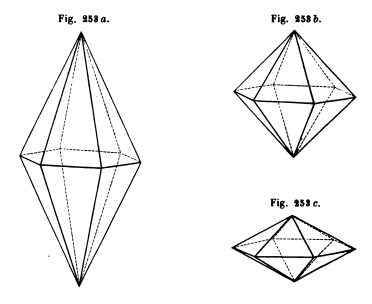
2) Die hexagonale Pyramide erster Ordnung ist derjenige specielle Fall der dhexagonalen, in welchem n den Werth 1 hat. Dieselbe ist also zu bezeichnen durch die ladices mit (0 hhl), durch die Multiplen der Parameter:

$$(a:a:\infty a:mc).$$

Hieraus ergiebt sich unmittelbar das abgekürzte Naumann'sche Zeichen (da die Ableitungszahl 1 weggelassen wird) als

m P

Unter den verschiedenen Pyramiden einer Krystallreihe wird nach S. \mathfrak{S} besprochenen Grundsätzen eine zur primären gewählt; diese erhält, ihre Ableitungszahl m nunmehr auch = 4 ist, das Zeichen P. Bei de stumpferen abgeleiteten Pyramiden erster Ordnung ist alsdann m ein echten



Bruch, sie besitzen also die Zeichen: $\frac{2}{3}P$, $\frac{1}{2}P$, $\frac{1}{4}P$ u. dergl., während spitzeren eine grössere Ableitungszahl der Hauptaxe, als die Einheit, i

zen, also beispielsweise mit $\frac{3}{4}P$, 2P, 3P u. s. f. bezeichnet werden. 1; 253 a, b und c stellen drei Pyramiden einer Reihe dar, deren Hauptaxen i gleich grossen Nebenaxen) sich wie 1:2:4 verhalten, also $\frac{1}{4}P$, P, 2P, er wenn die erste resp. die letzte zur primären gewählt wird, P, 2P, 4P, 4

 $(a:a:\infty a:c),$

r abgeleiteten

$$(a:a:\infty a:mc),$$

nd sind dieselben stumpfer, wenn m < 1, spitzer als jene, wenn m > 1. Die hexagonale Pyramide besitzt 12 (6 obere und 6 untere) gleiche

lkanten, sowie sechs davon verschiedene Basisnten mit unter einander gleichen Winkeln.

Da der Hauptquerschnitt aller Pyramiden ter Ordnung dasselbe Hexagon mit Winkeln 1 120° ist, so erscheinen je zwei derselben abinirt so, dass die stumpfere die Polecken spitzeren sechsflächig mit horizontalen Comationskanten zuspitzt, oder diese die Basisten jener zuschärft, s. Fig. 254.

Eine dihexagonale Pyramide mit einer hexalalen combinirt, erscheint als Zuschärfung von en Polkanten, Fig. 255, wenn beide gleiche

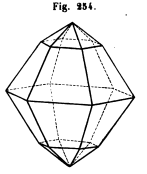
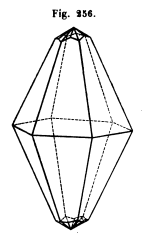


Fig. 255.



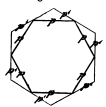
leitungszahl m haben, als zwölfflächige Zuspitzung der Polecken, Fig. 256, nn erstere ein kleineres m besitzt.

3) Die hexagonale Pyramide zweiter Ordnung ist derjenige

specielle Fall der dihexagonalen, in welchem n = 2 ist. Ihr horizontale Querschnitt hat dieselbe Form eines gleichwinkeligen Hexagons, wie der de

Fig. 257.

Fig. 257 a.



Pyramiden erster Ordnung, erscheint aber geger diesen um 30° in seiner Ebene gedreht, s. Fig 257. Das Parameterverhältniss dieser Art von Gestalten ist also

$$a: 2a: --2a: mc.$$

Fig. 257 stellt eine Pyramide erster Ordnung (strichpunktirt), umhüllt von derjenigen zweiter Ordnung, welche dieselbe Ableitungszahl m besitzt, Fig. 257 a den Hauptquerschnitt derselben beiden Pyramiden (p erster Ordnung, p' zugehörige zweiter Ordnung) dar. Da eine Fläche der Pyramide zweiter Ordnung die Haupt- und eine Nebenaxe in demselben Verhältniss schneidet, wie eine Polkante, also wie zwei in einer solchen zusammenstossende Flächen der zugehörigen Pyramide erster Ordnung, so liegt sie mit zwei solchen Flächen in einer Zone, d. k. sie stumpft die Polkante der Pyramide erste Ordnung gerade ab. Es stellt demnach Fig. 258 die Combination einer Pyramide erster Ordnung mit der ihr zugehörigen zweiter Ordnung dar. Dieselben sind abgekürzt zu bezeichnen mit #!

und mP2 (das allgemeine Zeichen der Pyramiden zweiter Ordnung); went m = 1, d. h. die erstere zur primären genommen worden ist, erhält die

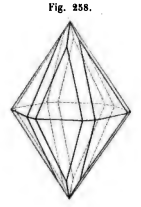
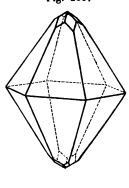


Fig. 259.



jenige, welche ihre Polkanten abstumpst, das Zeichen P2, und wird berimare Pyramide zweiter Ordnung genannt. Dieselbe ist stumpst. d. h. hat schärfere Basis- und stumpsere Polkanten, als die zugehörige er Ordnung. Ihr Weiss'sches Zeichen ist:

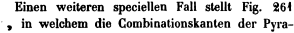
$$(a:2a:-2a:c),$$

Miller'sche (4211), dasjenige der Pyramiden zweiter Ordnung überhaupt: (khkl),

rin h-k=k, d. h. h=2k ist.

In den Combinationen zweier Pyramiden verschiedener Ordnung, welche ht einander zugehörige sind, erscheint diejenige zweiter Ordnung, wenn einen kleineren Ableitungscoefficient m hat, als die der ersten Ordnung,

dieser als sechsslächige Zuspitzung der Polecken, Zuspitzungsflächen auf die Kanten gerade aufgezt, Fig. 259. Ist dagegen m grösser, als das der ramide erster Ordnung, so erscheint jene als Zuhärfung der Basisecken von dieser, die Zuschärngsflächen auf die Polkanten aufgesetzt. In dem Fig. 260 dargestellten speciellen Falle, dass die mbinationskanten einer Fläche der Pyramide zwei-Ordnung mit einer der Pyramide erster Ordnung · nächsten Polkante der letzteren parallel sind, ist m der Pyramide zweiter Ordnung doppelt so ss, als das der ersten, also ihre Zeichen z. B. 2 P2. *)



Le zweiter Ordnung p^1 mit derjenigen erster Ordnung p den Höhenlinien Dreiecksflächen der letzteren parallel sind, so dass p die Polkanten der

amide zweiter Ordnung gerade abstumpft. Dach ist deren Zeichen mP2 bestimmt und auf ende Art der Zahlenwerth von m zu finden: 3 Axenverhältniss der mit p_1^1 bezeichneten Fläche (2a:a:2a:mc), der Fläche p_{2}^{1} (a:2a:-2a:mc), aus folgen deren Indices zu (m, 2m, m, 2) und $(2, m, \overline{m}, 2)$ und die Indices der Zone beider $[2, \overline{3}m]$; der Tautozonalitätsgleichung mit diesen ithen mussen nun die Indices der primären Py-Aide p = (1101) gentigen, also muss

$$4 = 3 m, m = \frac{4}{3}$$

 $\frac{1}{2}$ das Zeichen von $p^1 = \frac{1}{2} P^2$ sein.

Die Combinationen der Pyramiden zweiter Ordng mit dihexagonalen sind analog denen der

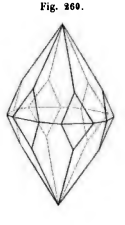


Fig. 264.

^{*)} Dass dem so ist, beweist man dadurch, dass die Fläche dieser Pyramide zweiter nung, deren Indices (4 4 2 4), abgekürzt (4 2 4), der Gleichung der Tautozonalität get, wenn dieselbe aus zwei Pyramidenflächen der ersten Ordnung (101) und (111) eleitet wird, denn das Symbol dieser Zone ist [404].

Pyramiden erster Ordnung, nur mit den Unterschieden, welche in de schiedenheit der Stellung von beiderlei Formen begründet sind.

4) Das dihexagonale Prisma ist diejenige dihexagonale Pyr deren Ableitungszahl $m=\infty$ ist; es besitzt denselben horizontalen schnitt, wie diejenigen dihexagonalen Pyramiden, welche mit jenem ϱ n haben; seine Flächen sind aber sämmtlich der Hauptaxe paralle vermag diese Form für sich allein den Raum nicht abzuschliessen. F

Fig. 262.

stellt dieselbe in Combination mit der Bas Seine verschiedenen Zeichen ergeben sic mehr ganz von selbst als:

$$(\xi h k 0) = \infty P n$$

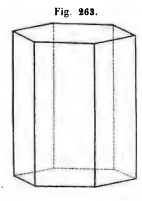
$$= (a : n a : \frac{n}{n-1} a : \infty c).$$

Das dihexagonale Prisma hat 12 Kanten, sechs stumpfer, die sechs alternirenden s sind. Ein dihexagonales Prisma mit 12 gle Kanten ist aus demselben Grunde kryst misch unmöglich, wie eine gleichkantige ogonale Pyramide.

Je nachdem der Zahlenwerth von n an 1 oder an 2 liegt, ähnelt das dihexa

Prisma mehr dem einen oder dem anderen der beiden folgenden Fo dem Prisma erster Ordnung oder demjenigen zweiter Ordnung. Flächen liegen zwischen den Flächen dieser beiden letzterwähnten Fo und sie bilden Zuschärfungen der Kanten sowohl des einen, wie des and

Die dihexagonalen Pyramiden mit gleichem n sind um so spitzer nähern sich um so mehr der verticalen Stellung der Flächen, je grössist; das Endglied einer solchen Reihe ist das dihexagonale Prisma mit oselben Werth von n; dieses ist zugleich identisch für alle hexago Substanzen, weil seine Winkel nicht von dem Verhältniss 1:c, sonder

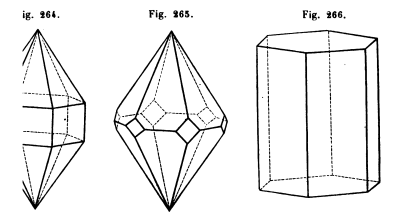


von der rationalen Zahl n, welche bei jenen Körpern verwirklicht sein kann, abh Die Combinationskanten der dihexagonalen ramiden mit dem Prisma, dessen n dasselbe liegen horizontal.

5) Das hexagonale Prisma errordnung ist die dihexagonale Pyramide den besonderen Werthen $m = \infty$ und n = 0 oder die hexagonale Pyramide erster Ordnung deren m den Grenzwerth ∞ angenommen ist also eine Pyramide letzterer Art, mit valen, der Hauptaxe parallelen Flächen, worden für sich den Raum nicht umschlübiese Gestalt ist in Fig. 263 in Combinatio

largestellt. Da ihr Axenverhältniss 4:4: ∞ gar keine Variation ist, so giebt es nur ein hexagonales Prisma erster Ordnung, itenwinkel 1200, identisch für alle hexagonal krystallisirenden de zu bezeichnen:

be erscheint in Combinationen an allen hexagonalen Pyramiden



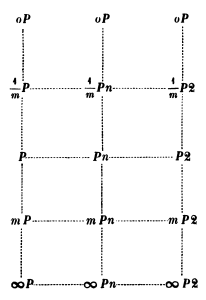
Ordnung als gerade Abstumpfung der Basiskanten (Fig. 264), der anderen Ordnung als gerade Abstumpfungen der Basisecken

- s hexagonale Prisma zweiter Ordnung $= \infty P2 = (1210)$: $-a:\infty c$, Fig. 266, ist die Grenzform der hexagonalen Pyraiter Ordnung für den Fall, dass $m=\infty$, es kann also auch nur e solche Gestalt geben, welche sich von der vorigen nur durch ng (sie erscheint um 30° gegen jene gedreht) unterscheidet. Die und 265 können auch als Combinationen dieses Prismas mit einer weiter Ordnung, resp. erster Ordnung dienen, wenn man die nd Zwischenaxen vertauscht, d. h. jene Gestalten sich um die und zwar um 30° gedreht denkt.
- hexagonale Basis, die Haupt-Symmetrieebene selbst, ist die enzform aller hexagonalen Pyramiden, welche um so stumpfer ch in der Lage ihrer Flächen um so mehr derselben nähern, als angszahl m sich der Null nähert. Ist m=0, so sind die Polcel = 480° , die Flächen der Pyramide fallen in eine einzige bene zusammen. Daher bezeichnet Naumann die Basis mit oP. hnungen nach Weiss und Miller sind:

$$(\infty a : \infty a : \infty a : c) = (0001).$$

1, deren es naturlich auch nur eine einzige giebt, kann noch r sich allein auftreten, als die Prismen, da sie den Raum nur in einer Richtung (von oben nach unten) abschliesst. Die Gestalt ih risses in den Combinationen ist entweder diejenige eines Hexago eines gleichwinkeligen Zwölfecks (zwei um 30° gegen einander : Sechsecke), oder eines Dihexagons mit sechs schärferen und sechs stu Winkeln.

Den Zusammenhang aller dieser soeben beschriebenen holoë Gestalten einer hexagonalen Krystallreihe kann man am besten in folgendem Schema übersehen:



Die vorderste Verticalreihe ist diejenige der Pyramiden erster Ord beginnend mit der flachsten, der Basis; zwischen dieser und der (form P liegen alle diejenigen, deren Ableitungszahl ein echter Bruch mein durch $\frac{4}{m}$ bezeichnet) ist, zwischen P und dem Prisma erster O ∞ P liegen sämmtliche spitzeren Pyramiden, dem Endglied der Rei so näher stehend, je grösser m. Die letzte Verticalreihe wird in gleicher Weise von den Pyramiden zweiter Ordnung gebildet. beiden befindet sich die Reihe der durch ihr m verschiedenen dihexag Pyramiden mit gleichem n, welche sämmtlich zwischen der Basis und jenigen dihexagonalen Prisma liegen, welches dasselbe n besitzt. Reihen giebt es natürlich so viele, als verschiedene Zahlenwerthe vorkommen; in dem Schema ist nur die allgemeine Reihe mit der stimmten Zahl n als Repräsentant derselben aufgeführt. Pyramide ist nun zugleich ein Glied einer Horizontalreihe, welche liche dihexagonale Pyramiden mit gleichem m, und als Endgliec erste und zweite Pyramide mit demselben m umfasst. So liege alle dihexagonalen Pyramiden mit dem Zeichen Pn zwischen der pi

'yramide erster und der zweiter Ordnung, in der Lage ihrer Flächen um o näher an den ersteren, je weniger sich n von 4 unterscheidet, dagegen m so näher an die letztere, je mehr sich n der 2 nähert. Endlich liegen uch alle unendlich spitzen dihexagonalen Pyramiden, d. h. die dihexago-alen Prismen, zwischen dem ersten und dem zweiten Prisma, und bilden ine fortlaufende Reihe von n=4 bis n=2.

Sowohl die Flächen der in einer Verticalreihe stehenden, als der in lorizontalreihen vereinigten Krystallformen bilden mit den entsprechenden lächen aller Formen derselben Reihe je eine krystallographische Lone, schneiden sich also in parallelen Kanten.

§. 60. Beispiele: Chlorcalcium = CaCP + 6 aq.; a:c=4:? Gewöhnlich nur ∞P , o P. Doppelbrechung —,

$$\omega = 1,417, \ \varepsilon = 1,393 \ \text{Gelb.}$$

Molybdänsulfid (nat. Molybdänglanz) = MoS^2 . Die natürlichen rystalle zeigen meist nur oP und ∞P , und sind tafelartig nach der ersteren äche. Spaltbarkeit nach oP vollkommen.

Nat. Nephelin = $(Na,K)^2 Al^2 Si^2 O^8$. a:c=4:0,8390. Die Krylle gewöhnlich prismatisch ausgebildet: ∞P , oP und oft P als Abnopfung der Combinationskante der beiden ersten Formen. Doppelbrechung sativ, schwach, Brechungsexponenten: $\omega = 1,539$, $\varepsilon = 1,534$ Gelb.

Naturl. Beryll (die grün gefärbten »Smaragd«) $Be^3 Al^2 Si^5 O^{18}$. a:c=1:0,4990. Häufig nur P, oP in prismatischer Ausbildung, nicht selten auch P flächenreichere Combination Fig. 267, $m=\infty P$, P, c=oP, $o^2=2P$, q=2P2, $s=3P\frac{3}{2}$. Von P sen Flächen liegen die dihexagonale Pyramide S, sowie in der Zone einer Fläche von S0 und einer seitch anstossenden S1. Doppelbrechung negativ, schwach. S2. Techungsexponenten für die Linien:

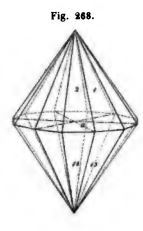
$$B: \omega = 1,5663$$
 $\varepsilon = 1,5616$
 $D: 1,5703$
 $1,5659$
 $E: 1,5743$
 $1,5697$

Fig. 267.

Schrauf, Sitzber. d. Wiener Akad. 42, 120). Häufig durch Spannungen uhomogen und daher scheinbar optisch zweiaxig (vergl. §. 23).

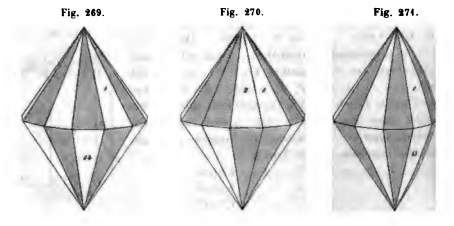
- 2) Hemiëdrische Formen des hexagonalen Systems.
- §. 61. Mögliche Arten der Hemiëdrie. In gleicher Weise, wie die erschiedenen Arten von möglicher Hemiëdrie im regulären System zunächst dem allgemeinsten Repräsentanten aller Formen, dem Hexakisoctaëder, twickelt werden mussten, weil sich daraus ihr Einfluss auf die übrigen estalten gesetzmässig ergiebt, so hat das Gleiche auch im hexagonalen estem, dessen allgemeinste Form die dihexagonale Pyramide ist, zu geschehen.

Denken wir uns den Raum durch diejenigen drei senkrechten Symm ebenen des Hexagonalsystems, in welchen die Zwischenaxen liegen, in Sechstel zerlegt, so liegen in jedem solchen Sechstel vier Flächen de



hexagonalen Pyramide, zwei obere und darunter, z. B. 1, 2, 13 und 14 Fig. 268, v eine Symmetrieaxe, nämlich die Nebenaxe demselben Abstand 1 schneiden. Wir w nun offenbar nur dann eine hemiëdri Form erhalten, wenn wir die Hälfte aller F. so auswählen, dass in jedem Sechstel Flächen von jenen vier in gleicher genommen werden, weil nur dann jed sechs Hälften der Nebenaxen von gleich Flächen gleichartig geschnitten wird, und dann das Gleiche stattfindet auch mit den thälften der Hauptaxe (vergl. die Definitio Hemiëdrie §. 38). Die Auswahl von zwei Fl

unter jenen vier ist aber nur auf dreierlei Art möglich, nämlich a einer oberen und einer anders geneigten unteren, z. B. 4 und 44 Fig.



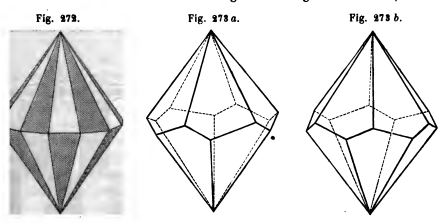
oder b) die beider oberen (oder beider unteren), wie 4 und 2 fi 270; oder endlich c) zweier über einander gelegener, z. B. 4 und $\frac{1}{2}$ Fig. 274.

Es sind demnach, ebenso wie im ersten Krystallsystem, drei weschiedene Arten von Hemiëdrie möglich, welche, nach gewissen, densells angehörigen Formen, folgende Namen führen:

- a) die trapezoëdrische,
- b) die rhomboëdrische,
- c) die pyramidale Hemiëdrie.

a) Die trapezoëdrische Hemiëdrie.

§. 62. 4) Die trapezoëdrisch-hemiëdrischen Formen der dihexagolen Pyramiden entstehen durch Auswahl von 12 alternirend oben und en gelegenen Flächen, Fig. 272. Aus jeder derselben resultiren demh zwei Hemiëder, aus den weiss gelassenen Flächen die in Fig. 273 a, den schwarz bezeichneten die in Fig. 273 b dargestellte Gestalt, welche



ch der Trapezform, die deren Flächen bei gleicher Centraldistanz besitzen, xagonale Trapezoëder heissen. Die beiden aus einer dihexagonalen ramide entstehenden Trapezoëder besitzen keine Symmetrieebene und sind ter enantiomorph, sie können durch keine Drehung zur Deckung gecht werden. Wir nennen dasjenige von beiden, welches dadurch entat, dass von den vier Flächen des dem Beobachter zugekehrten Sechstels dihexagonalen Pyramide, welches zwischen den benachbarten Hälften bier Nebenaxen liegt, die rechte obere und linke untere bleiben, die Ien anderen verschwinden, das rechte Trapezoëder, das entgegentzte, in welchem also die linke obere Fläche jenes Sechstels auft, das linke, und bezeichnen dieselben mit

$$\frac{mPn}{2} r \text{ und } \frac{mPn}{2} l \text{ nach Naumann,}$$

$$\frac{1}{2} (a : na : \frac{n}{n-1} a : mc) \text{ nach Weiss,}$$

$$\mathbf{z}'' (\xi h k l) \text{ nach Miller.}$$

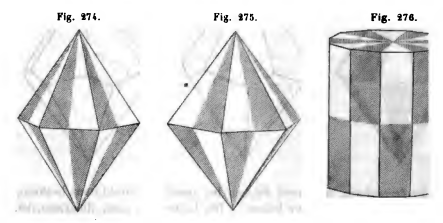
Die Trapezoëder besitzen je 12 gleiche Polkanten und 12 Mittelkan
(zum Unterschied von den Basiskanten so genannt, weil sie nicht hori
tal sind), von denen sechs stumpfere (bei den rechten Trapezoëdern von

ts oben nach links unten, bei den linken umgekehrt laufend)*) und

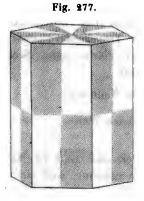
s schärfere sind.

^{*)} Wenn, wie in den Figg. 272 und 273 $n=\frac{3}{2}$ (also > 1,366), folglich die nach Nebenaxen herablaufenden Polkanten die stumpferen sind; ist dagegen n< 1,366, ist das Verhältniss der Mittelkanten das umgekehrte.

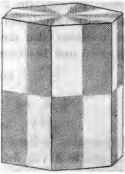
- 2) Die hexagonalen Pyramiden erster Ordnung, dem Gesetz der Hemiëdrie unterworfen, Fig. 274, liefern Formen, welch geometrisch nicht von den holoëdrischen unterscheiden, da von der Flächen der dihexagonalen Pyramide, welche hier in eine Ebene eine zur hemiëdrischen Form gehört, also diese Ebene, und ebenso a anderen an dieser auftreten müssen.
- 3) Das Gleiche ist der Fall mit den hexagonalen Pyran zweiter Ordnung, welche, wie Fig. 275 zeigt, durch diese Hen unverändert bleibt.



- 4) Die dihexagonalen Prismen, Fig. 276,
- 5) das hexagonale Prisma erster Ordnung, Fig. 277,
- 6) das hexagonale Prisma zweiter Ordnung, Fig. 278, und







7) die Basis, s. Fig. 276 bis 278, liefern in Folge dessen ebeniedrische Formen dieser Abtheilung, welche vollkommen mit den bis edrischen übereinstimmen.

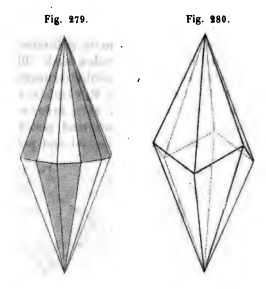
Eine Substanz, welche in dieser Abtheilung des hexagonalen Systekrystallisirte, ist bis jetzt nicht aufgefunden worden. Da sich die Kryst

men derselben nur in den dihexagonalen Pyramiden von den holoëdrischen terscheiden, so wurde eine solche Substanz, falls keine jener flächenchsten Formen, sondern etwa nur hexagonale Pyramiden und Prismen an en Krystallen beobachtet wurden, sich geometrisch nicht von einer holosisch krystallisirenden unterscheiden, wohl aber physikalisch, indem diebe nach Analogie aller anderen einaxigen und enantiomorph hemiëdrischen rper in der Richtung der Hauptaxe Circularpolarisation zeigen wurde.

b) Die rhomboëdrische Hemiëdrie.

§. 68. 4) Die dibexagenale Pyramide liefert nach dem Gesetz rhomboëdrischen Hemiëdrie, durch Beibehaltung der neben einander genden Flächenpaare in allen alternirenden Dodekanten, und Verschwindensen der anderen, Fig. 279, je zwei Hälften, welche die Gestalt Fig. 280

sitzen, und zwar bilden die ins. gelagsenen Flächen diese m: gepau in der in letzterer gezeichneten Stellung. hrend die zweite Hälfte eine mu gleiche, aber um 180º ler 600, was zu demselben sultat führt) gedrehte Gestalt Fert. Eine solche Krystallm heisst, weil bei gleicher mtraldistanz ihre Flächen die stelt ungleichseitiger Dreiecke Kalene) haben, hexagonales alenoëder, und unterbeidet man die beiden, aus er dihexagonalen Pyramide h ableitenden Hemiëder als Sitives und negatives



lleneeder, welche Unterscheidung auch in der Naumann'schen Bezeichnung*)

$$+\frac{mPn}{2}$$
 und $-\frac{mPn}{2}$

Ausdruck findet. Die Miller'schen und Weiss'schen Zeichen der lenoeder sind:

$$\varkappa (\xi h k l)$$
 und $\frac{1}{2} (a : na : \frac{n}{n-1} a : mc)$

Selbstverständlich ist es an und für sich beliebig, welche der beiden stermen man in einem speciellen Falle positive, welche negative nennt, des sind hier dieselben Erwägungen, welche S. 259 über die Wahl der undform angestellt wurden, Platz greifend; so ist es z. B. ublich, die an

^{*)} Eine allgemein gebrauchte Abkürzung dieser Zeichen wird im nächsten Paraph erörtert werden.

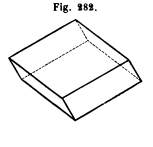
einem derartig krystallisirenden Stoffe regelmässig vorherrschenden, oder die durch Spaltbarkeit ausgezeichneten Hälftformen als positive zu bezeichnen. Ist eine solche Wahl einmal an einem Krystall getroffen, so ist damit natürlich das Vorzeichen, + oder —, für alle anderen, daran auftretenden Formen gegeben.

Ein hexagonales Skalenoëder besteht aus drei oberen und drei, in alternirender Stellung dazu befindlichen unteren Flächenpaaren, deren Flächen sich je in einer stumpferen Polkante, deren Winkel gleich demjenigen der entsprechenden Polkante an der dihexagonalen Pyramide ist, schneiden. Ausser diesen sechs stumpferen Polkanten besitzt das Skalenoëder noch sechs schärfere, mit jenen abwechselnd, und ebenso viel (im Zickzack aufund niedersteigende), unter sich gleiche, Mittelkanten. Die Polecken desselben sind also 3 + 3kantige, die Seitenecken 2 + 4 + 4kantige.

Was die Combinationen verschiedener Skalenoëder mit einander betriff, so sind dieselben ausserst mannigfaltig, je nach den Werthen von mund nederselben, und je nachdem die in Combination tretenden Formen von gleichem oder verschiedenem Vorzeichen sind. Die wichtigsten Fälle werden wir bei den Beispielen dieser Hemiëdrie kennen lernen.

2) Die hexagonale Pyramide erster Ordnung, derselben Hemiedrie unterworfen (Fig. 281), liefert eine Form, welche nur aus sechs, drei oberen und drei alternirend gestellten unteren Flächen besteht, von denen je zwei gegenüberliegend und parallel sind. Diese Form, Fig. 281,

Fig. 281.



heisst Rhomboeder*)
und besteht aus drei,
sich unter demselben
schiefen Winkel durchschneidenden parallelen
Flächenpaaren, daber
deren Gestalt bei gleicher Centraldistanz diejenige eines Rhombus
ist. Bei dem in Fig.

282 dargestellten Rhomboëder ist der stumpfe Winkel dieses Rhombus an der Polecke, bei demjenigen Fig. 283 der spitze ebendaselbst befindlich; ein Rhomboëder der ersteren Art nennt

man ein stumpfes, eines der zweiten Art ein spitzes. Die beiden durch die Hemiëdrie entstehenden Rhomboëder sind um so spitzer, je spitzer die hexagonale Pyramide ist, von der sie sich ableiten. Wie aus der Ableitung hervorgeht, sind die sechs Polkanten eines Rhomboëders unter einander genau gleich, ebenso die sechs Mittelkanten, und da die Form

^{*)} Wegen der durch ihre Häufigkeit veranlassten Wichtigkeit der Rhomboëder ist diese Hemiëdrie nach denselben benannt worden.

parallelflächig ist, so sind die Winkel der Polkanten die Supplemente von denjenigen der Mittelkanten. Bei den spitzen Rhomboedern ist der Winkel der Polkanten kleiner, als 90°, derjenige der Mittelkanten um ebenso viel

grösser; bei den stumpfen ist das Umgekehrte der Fall. Da an jedem rhomboedrisch krystallisirenden Körper eine beliebig grosse Reihe von Rhomboëdern möglich ist, so kommt zuweilen auch ein solches vor, dessen Winkel sehr wenig von 900 abweicht, welches also fast die Gestalt eines Würfels hat; da ein solcher Krystall sich in der Richtung der Hauptaxe anders mit der Temperatur ausdehnt, als senkrecht dazu, demnach die Rhomboëder spitzer oder stumpfer werden, je nachdem die Ausdehnung durch die Wärme in der Hauptaxe grösser oder kleiner, als in den übrigen Richtungen, - so kann ein solches würfelähnliches Rhomboëder, wie es bei jeder dieser Abtheilung angehörigen Substanz krystallonomisch möglich ist, bei einer bestimmten Temperatur sogar genau rechtwinkelige Polkanten und Mittelkanten besitzen, chne deshalb ein reguläres Hexaëder zu sein. Denn zum Wesen eines regulären Krystalls gehört eben die Constanz

Fig. 283.



seiner Winkel und somit seiner weit höheren Symmetrie für alle Temperaturen, gehört die Gleichheit der Lichtgeschwindigkeit nach allen Richtungen, während jenes scheinbare Hexaëder natürlich ein optisch einaxiger Krystall bleibt, also nur als »Rhomboëder von 90% betrachtet werden darf. Von einem Uebergang des hexagonalen Systems in das reguläre könnte nur dann die Rede sein, wenn mit der Annäherung jenes Rhomboëders an den Würfel auch die übrigen Eigenschaften des betreffenden Krystalls, z. B. seine optischen, sich denen eines regulären näherten; dies ist aber keineswegs der Fall.

Die beiden, aus derselben Pyramide erster Ordnung abgeleiteten Rhomboëder, welche natürlich ganz gleiche Gestalt haben und sich nur durch ihre, um 60° oder 180° gegen einander gedrehte Stellung unterscheiden, werden ebenso wie die Skalenoëder als positives und negatives bezeichnet, und zwar ist es üblich, in allen

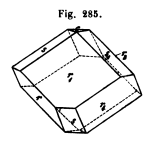
Fallen, in denen nach den Flächen eines derselben Spaltbarkeit stattfindet, dieses das positive zu nennen.

Zwei zusammengehörige Rhomboëder erscheinen derart mit einander combinirt, Fig. 284, dass das eine die Seitenecken des andern, bei gleicher Neigung beider Arten von Flächen gegen die Hauptaxe, abstumpft. Die Bezeichnung zweier solcher Rhomboëder ist

Fig. 284.

$$+\frac{mP}{2}$$
 und $-\frac{mP}{2}$ nach Naumann π (0 hh l) nach Miller $\frac{1}{2}$ (a: a: ∞ a: mc) nach Weiss

Die Combination Fig. 285 stellt ebenfalls zwei Rhomboëder von entgegengesetztem Vorzeichen dar; nennen wir das vorherrschende, r, $+\frac{mP}{2}$ oder (0 1 1 l), so gehört das zweite, s, welches die Polkanten des ersten grade abstumpft, offenbar einer stumpferen Pyramide, also einer solchen mit klei-



nerer Ableitungszahl, an. Um diese letztere zu bestimmen, bedarf es noch einer Fläche, z. B. der in derselben Figur mit c bezeichneten Basis o P, deren Combinationskante mit s horizontal sein muss, da es ja die Kante zwischen o P und einer Pyramidensläche ist; dieselbe Richtung besitzt aber auch die Kante einer s-Fläche mit einer darunter liegenden r-Fläche, da andernfalls s keine gerade Abstumpfung der Polkanten von r wäre; es liegen dem-

nach z. B. s_1 , c und r_4 in einer Zone, und da s_1 zugleich in der Zone r_1 r_2 liegt, so sind seine Indices bestimmt. Es sind die Symbole von $c = (0\ 0\ 0\ 1)$, von $r_4 = (1\ 0\ \overline{1}\ \overline{l})$, von $r_1 = (1\ 1\ 0\ l)$, von $r_2 = (0\ \overline{1}\ \overline{1}\ l)$; nach dem bekannten Schema, unter Weglassung der überslüssigen Indices, berechnet, ist das Symbol der Zone $[c, r_4] = [100]$, dasjenige der Zone $[r_1, r_4]$ $= [l \ 2 \cdot \overline{l} \ \overline{1}],$ woraus das Zeichen der Fläche s_1 folgt zu

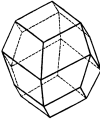
$$(0\overline{4}2\cdot l)$$
 oder $(40\overline{4}2\cdot l)$.

Das die Polkanten abstumpfende Rhomboëder hat demnech einen deppelt w grossen Index der Hauptaxe, als das vorherrschende, und da die Ableitung zahlen m die reciproken Werthe der Indices sind, so erhält das weiß

Rhomboeder das Zeichen $-\frac{\frac{m}{2}P}{2}$, wenn man das erste Rhomboeder $+\frac{mP}{2}$ bezeichnet.

Fig. 286 zeigt ein Rhomboeder in Combination mit einem Skalenoeder,

Fig. 286.



welches die Mittelkanten des ersteren zuschärft. Die Mittelkanten des Skalenoëders sind also paralle denen des Rhomboeders, und da ein Rhomboede durch die Richtung seiner Mittelkanten vollkomme bestimmt ist (je zwei Mittelkanten bestimmen die Lage einer Fläche desselben), so muss és möglich sein, aus dem Zeichen eines Skalenoeders dasienie des Rhomboeders, welches mit ihm gleiche Mittel kanten hat, des sogenannten »Rhomboëders der Mittel-

kanten«, abzuleiten. Sei $+\frac{mPn}{2}$ das Zeichen des

Skalenoëders, so sind die Indices zweier Flächen desselben, welche in einer Mittelkante zusammenstossen:

daraus folgen die Indices der Zone:

oder:
$$mn^2$$
, $2mn^2$, $m^2n(n-2)$
 $-n$, $2n$, $m(n-2)$.

Das gesuchte Rhomboeder liegt ausser in dieser Zone noch in derjenigen der Basis und der Prismenfläche desselben Sextanten; das Symbol der letzteren Zone ist [110]; aus beiden Zonen folgen die Indices der Rhomboeder:

$$-m (n-2), \quad -m (n-2), \quad n$$

oder, da n-2 negativ sein wurde:

$$m(2-n), \qquad m(2-n), \qquad n$$

Das Parameterverhältniss des Rhomboëders der Mittelkanten ist somit

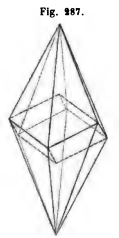
$$\frac{1}{m(2-n)} a : \frac{1}{m(2-n)} a : \frac{1}{n} c$$
= a : a : $\frac{m(2-n)}{n} c$,

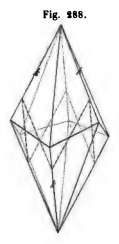
es hat also das Zeichen

$$+\frac{\frac{m(2-n)}{n}P}{2}$$

Denkt man sich die Flächen dieses Rhomboeders durch die Mittelkanten des

Skalenoëders $+\frac{mPn}{2}$ gelegt, so wird es von diesem vollständig umhüllt und beide Formen berühren sich in ihren Mittelkanten (Fig. 287). In ähnlicher Weise umhtillt ein Skalenoëder noch zwei andere Rhomboëder, welche man das der kurzeren und dasjenige der längeren Polkanten nennt. .Das erstere hat zu Polkanten die kurzeren Polkanten des Skalenoëders, k Fig. 288, es ist also ebenfalls durch dessen Zeichen vollkommen





stimmt. In genau derselben Weise berechnet, wie es soeben für das Rhomboeder der Mittelkanten geschah, ergiebt sich dessen Zeichen

$$+\frac{\frac{m(2n-1)}{n}P}{2}$$

Ein Skalenoëder, mit seinem Rhomboëder der ktirzeren Polkanten combinirt, erscheint als Zuschärfung der Polkanten des letzteren, Fig. 289.

Dasjenige Rhomboëder, dessen Polkanten die längeren Polkanten des Skalenoëders sind, ist ebenfalls hierdurch bestimmt. Die Rechnung, in der-

Fig. 289.

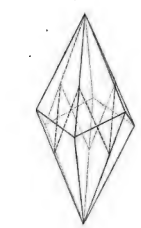
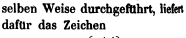


Fig. 290.



$$-\frac{\frac{m(n+1)}{n}P}{2}$$

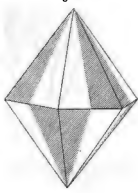
Es ist das spitzeste Rhomboëder (s. Fig. 290), welches von dem Skalenoëder umhtik wird, und ist von entgegengesetztem Vorzeichen, da seine Flächen in denjenigen Dodekanten liegen, denen die des Skalenoëders nicht angehören.

Vergleicht man die Längen der Hauptaxe dieser drei, von einem Skalenoeder sich ableitenden Rhomboeder, so sieht man,

dass diejenige des dritten gleich der Summe der beiden ersten, denn n+1 = (2n-1) + (2-n).

3) Je grösser der Werth von n bei einem Skalenoëder, d. h. je nähet er 2 ist, desto mehr ähnelt dasselbe einer Pyramide der zweiten Ordenung, desto weniger unterscheiden sich die stumpferen und die schärfere Polkanten in ihren Winkeln von einander. Ist n=2, so sind alle Polkanten gleich, die Mittelkanten horizontal, und die Form fällt zusammen

Fig. 291.



einer Pyramide zweiter Ordnung. Da ein Sienoeder einem Rhomboeder um so ähnlich ist, je weniger dessen n von 1 verschieden, ist dieses Rhomboeder selbst die Grenzgen für den Fall n=1, in welchem der Winder stumpferen Polkanten = 180° wird. Die a dere Grenzform einer solchen Reihe von State noedern ist eine Pyramide der andern Ordnum Man ersieht dies am leichtesten, wenn man erhomboedrische- Hemiedrie auf diese Form wendet, Fig. 291, wobei dieselbe zu betratten ist als diejenige dihexagonale Pyramide, den n=2. Es resultiren dann nämlich zwei wommen zusammenfallende hemiedrische

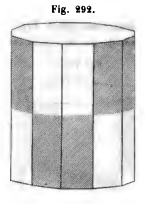
men, welche sich folglich auch nicht von der holoëdrischen unterscht können.

Von den Combinationen der hemiëdrischen Pyramiden der zweiten Ordmg mit Rhomboëdern u. s. w. werden wir einige gelegentlich der Beiie Le dieser Abtheilung kennen lernen.

4) Die dihexagonalen Prismen sind in holoëdrischen Krystellreihen diejenigen dizagonalen Pyramiden, deren $m = \infty$; werden selben nun hemiëdrisch, Fig. 292, so liefern

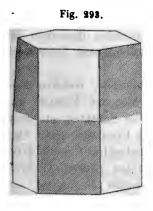
zwei Formen, bei denen die Flächen der vollkommen zusammenfallen mit dentigen der andern, d. h. es entsteht durch die Friedrie dasselbe dihexagonale Prisma, welches zusehen ist als ein Skalenoëder, dessen $m=\infty$.

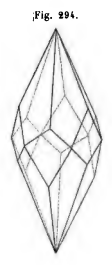
der That ist auch das Endglied einer Reihe Skalenoëdern, deren n gleich ist, für den enzfall $m = \infty$ nichts Anderes, als dasjenige hexagonale Prisma, welches dasselbe n besitzt.

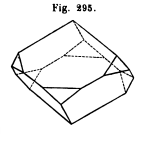


5) Das hexagonale Prisma erster Ordnung wird, wie aus Fig. 293 sichtlich, ebenfalls durch die Hemiëdrie scheinbar nicht geändert, ist aber einer hemiëdrischen Krystallreihe nicht die Pyramide erster Ordnung mit mendlich langer Hauptaxe, sondern dasjenige Rhomboëder, dessen $m=\infty$. le grösser m, desto spitzer ist das Rhomboëder, das spitzeste ist das Prisma erster Ordnung, die eine Grenzform aller Rhomboëder.

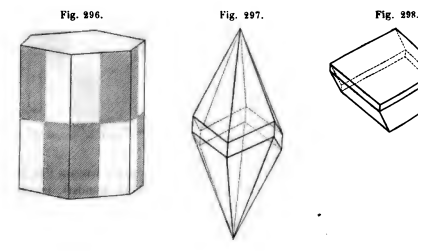
In Combination mit einem Skalenoëder erscheint das Prisma erster Ordnung als verticale Abstumpfung der Mittelecken, welche 2 + 1 + 1 kantig sind, s. Fig. 294, in Combination mit einem Rhomboëder ebenso; die ab-





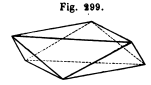


estumpften Mittelecken sind hier 2 + 4 kantig, und die eine der Cominationskanten zwischen je einer Prismen- und einer Rhomboëdersläche ist norizontal, s. Fig. 295. Das hexagonale Prisma der zweiten Ordnung ist die P derselben Stellung mit unendlich langer Hauptaxe; da jene für derselben von m durch die Hemiedrie nicht in ihrer Flächenzahl alterisso kann dies auch nicht mit der Grenzform, für den Fall $m=\infty$ finden, wie auch Fig. 296 zeigt. Das Prisma zweiter Ordnung e desshalb an rhomboedrisch hemiedrischen Krystallen mit der vollen F



zahl. Es bildet die gerade Abstumpfung der Mittelkanten sowohl eines Skalenoëders, Fig. 297, als auch eines jeden Rhomboëders, Fig. 298.

7) Die Basis ist in dieser hemiedrischen Abtheilung aufzusass dasjenige Rhomboeder, dessen m = 0 ist. Sie stumpst die Polecke



Rhomboëder wie der Skalenoëder gera Fig. 299 stellt die Combination derselb einem Rhomboëder dar, welche nach jene artig ausgebildet ist.

Aus der Art des Einflusses, welche Hemiëdrie auf die verschiedenen Forme übt, geht hervor, dass eine Substanz, au Krystallen nur hexagonale Pyramiden ein

nung vorkommen, ebensowohl holoëdrisch, als rhomboëdrisch hem sein kann, da dieselben in letzterem Falle Pyramiden zweiter (sein können. Erst das Austreten der Pyramiden beider Stellung dasjenige der dihexagonalen vermag diese Frage zu entscheiden.

§. 64. Abgekürzte Naumann'sche Bezeichnung der rhomboëd Formen. Wegen der grossen Häufigkeit dieser Hemiëdrie und der bewirkten oftmaligen Wiederholung des Schreibens ihrer Zeichen wu Naumann eine abgekürzte Bezeichnungsweise für die Formen derselb geschlagen, welche eine sehr ausgedehnte Anwendung gefunden hat.

Von der zur Grundform gewählten Pyramide P leiten sich zwei

boëder ab, von denen nun wieder eines, falls beide an den Krystallen auftreten, als positives auszuwählen ist. Da die Rhomboëder parallelflächige Gestalten sind, somit keine Fläche des positiven einer des negativen parallel ist, so sind dieselben in unzweifelhafter Weise stets von einander zu unterscheiden, wenn parallel den Flächen des einen derselben Spaltbarkeit vorhanden ist, wie dies in der That bei vielen hierher gehörigen Körpern der Fall ist. Bei einem derartigen Krystall wird man stets das Spaltungsrhomboëder zum positiven primären Rhomboëder wählen; dieses bezeichnet man nun, statt mit $+\frac{P}{2}$, mit

$$+R^*$$
,

das zugehörige negative mit

$$-R$$
.

Jedes davon abgeleitete Rhomboëder wird entsprechend, statt mit $\frac{mP}{2}$, mit + oder - mR

bezeichnet; da nun m jeden beliebigen rationalen Werth haben kann zwischen 0 und ∞ , von denen der erstere der Basis, der letztere dem hexagonalen Prisma erster Ordnung entspricht, als dem spitzesten Rhomboëder, welches existirt, so können diese beiden Grenzformen in derselben Weise bezeichnet werden, nämlich 0 R und ∞R , und die Ableitungsreihe der verschiedenen Rhomboëder einer Krystallreihe, incl. ihrer Grenzglieder, wird sodann die folgende sein:

Wir haben im vorigen \S gesehen, dass zu jedem Skalenoëder $\pm \frac{mPn}{2}$ ein Rhomboëder existirt, welches dieselben Mittelkanten und das Zeichen

$$+ \frac{m(2-n)}{2} P$$

 \mathbf{bat} ; da die Länge der Hauptaxe dieses zu m, derjenigen des Skalenoëders in dem rationalen Verhältniss

$$\frac{m(2-n)}{n}: m = 1: \frac{n}{2-n}$$

The third is the control of the cont

^{*)} Auch nur mit R ohne + Zeichen.

^{**)} Hier ist die Hauptaxe verdreifacht.

in rationalem Verhältniss ihrer Axen stehen. Bezeichnen wir nunmehr ein Skalenoëder mit

$$+$$
 oder $-m'Rn'$,

wobei m'R das Zeichen seines Rhomboëders der Mittelkanten, n' den Zahlen-

Fig. 300.

werth der Vervielfältigung der Hauptaxe bedeutet (in Fig. 300 ist demnach die Ableitung von m'R3 dargestellt), so ist nunmehr zu bestimmen, welche Werthe m' und n', bezogen auf m und n des Zeichens m P n derjenigen dihexagonalen Pyramide, Halftform das Skalenoeder ist, besitzen. Da das Rhomboëder der Mittelkanten von $\frac{mPn}{2}$ das Zeichen

$$m'R = \frac{\frac{m(2-n)}{n}P}{2}$$

hat, so ist $m' = \frac{m(2-n)}{n}$, und da die Längen der Hauptaxen in dem Verhältniss

$$1: \frac{n}{2-n}$$

stehen, so ist letzterer Bruch die Zahl, mit der d Hauptaxe des Rhomboëders multiplicirt werden met um diejenige des Skalenoëders zu geben, also d

Zahl n'; folglich ist das Zeichen des letzteren, bezogen auf m und n,

$$\frac{m(2-n)}{n} R \frac{n}{2-n}.$$

Ist dagegen umgekehrt das abgekürzte Zeichen m'R n' eines Skalenoëde gegeben und die Ableitungszahlen derjenigen dihexagonalen Pyramide m Pi zu bestimmen, welcher jenes angehört, so hat man die Gleichungen

$$m' = \frac{m(2-n)}{n} \text{ und } n' = \frac{n}{2-n}$$

$$m = \frac{1}{n} \quad \text{und } n = \frac{1}{2-n}$$

$$\text{pach } m \text{ und } n \text{ aufzulösen und findet}$$

$$m = m' n' \qquad n = \frac{2 n'}{n'+1},$$

folglich das gesuchte Zeichen der dihexagonalen Pyramide:

$$m' n' P \frac{2n'}{n'+1}$$

Hieraus lassen sich nun sehr leicht die abgekürzten Zeichen der der von einem Skalenoëder sich ableitenden Rhomboëder berechnen. Sei + m M das Zeichen des Skalenoëders (worin, wie immer von hier ab. m und n m' und n' geschrieben sind), so ist

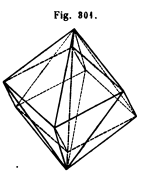
das Rhomboëder der Mittelkanten
$$= + mR$$

das Rhomboëder der kürzeren Polkanten $= + \frac{m}{2} (3n - 1) R$
das Rhomboëder der längeren Polkanten $= - \frac{m}{3} (3n + 1) R$.

Von jedem Rhomboëder einer Krystallreihe leitet sich durch Ver fältigung mit n in der oben angegebenen Weise eine Reihe von Skaleneed deren unterstes Glied das betreffende Rhomboëder selbst ist, für den n = 4, deren folgende Glieder, so lange n wenig grösser als 1, Ska-

oëder mit sehr stumpfen längeren Polkanten, z. B. +R und $+R\frac{1}{3}$ Fig. 304, sind, und en Endglied für $n=\infty$, allen Reihen geinschaftlich, das Prisma zweiter Ordnung ist.

Die Pyramiden zweiter Ordnung lassen sich i dieser Ableitungsmethode nicht, wie bei r ursprünglichen, in der sie Grenzformen n dihexagonalen Pyramiden bilden, als solchen keitungsreihen angehörig betrachten, daher Bezeichnung derselben und des zugehörigen smas m P2 und co P2 bleibt.



§. 65. Berechnung der Rhomboëder und Skalenoëder. Es sei der Polkantenkel eines Rhomboëders = r (oder der Mittelkantenwinkel als dessen Supplement) the Messung gefunden und deraus das Axenverhältniss c (a = 4 gesetzt), d. h. das tältniss der Hauptare zu den Nebenaxen derjenigen hexagonalen Pyramide zu benen, deren Hälftform das betreffende Rhomboëder ist. Zu diesem Zwecke denke sich durch die Polkante CD Fig. 303 eine verticale Ebene gelegt, so ist dies diese Symmetrieebene COED, in welcher die Zwischenaxe OE liegt und welche den kel r der Polkante halbirt. In dem von dieser Ebene, der Rhomboëderfläche CDF der Ebene COE gebildeten sphärischen Dreieck mit dem Kugelcentrum C ist der

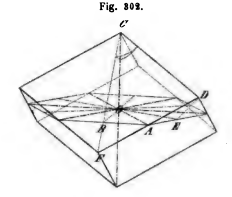
kel zwischen der Rhomboëderfläche und B ein rechter, weil letztere Symmetriesist; es ist ferner bekannt der Winkel Chen COB und COE, d. i. 600, und nige zwischen letzterer und CDF, d. i. daher für den Winkel BCO als Seites sphärischen Dreiecks:

$$\cos \alpha = \frac{\cos \frac{1}{2} r}{\sin 600}$$

Aus dem so bekannten Werth von α das Verhältniss

$$\frac{CO}{OB} = \cos \alpha.$$

die Zwischenaxe, ist aber, wenn die baxe 0A = 4 gesetzt wird, $= \frac{1}{4} \sqrt{3}$,



$$CO = c = \frac{1}{2} \sqrt{3} \cdot \cos \alpha$$

Sesuchte Länge der Hauptaxe.

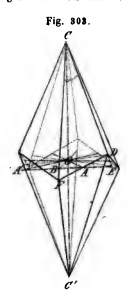
Ist statt des Polkantenwinkels des Rhomboëders derjenige zwischen demselben und Basis gemessen worden, so ist dessen Supplement gleich dem halben Winkel der skante an der holoëdrischen Pyramide, und dem entsprechend die Länge der Hauptzu berechnen (vergl. §. 55).

Um das Axenverhältniss eines Skalenoëders zu berechnen, bedarf es der Messung er verschiedener Kantenwinkel, da es sich hierbei um die Ermittelung zweier Unbeten, d. i. m und n derjenigen dihexagonalen Pyramide, deren Hälftform jene ist, lelt. Seien z. B. die beiden Polkantenwinkel des Skalenoëders Fig. 303 gemessen und s2, so ist damit das sphärische Dreieck bestimmt, dessen Kugelcentrum C ist,

und welches gebildet ist von der Skalenoederfläche CDF und den beiden, die Kankewinkel s^1 und s^2 halbirenden Symmetrieebenen COB und COE; es sind nämlich dem Winkel $\frac{1}{2}s^1$, $\frac{1}{2}s^2$ und 60^0 . Daraus sind zwei seiner Seiten zu berechnen, d. h. & Winkel BCO und ECO, welche die Polkanten mit der Hauptaxe einschliessen, und sin die Cotangenten dieser Winkel gleich den Proportionen:

CO: OB und CO: OE,

womit das Längenverhältniss der Hauptaxe und zweier Zwischenaxen, OB und OB, geben ist. Um aus diesem nun dasjenige der Nebenaxen, OA und OA', zu berechtet,



sucht man in dem Dreieck OBE, dessen Seiten OB wie OE, in Längeneinheit der Hauptaxe ausgedrückt, und desse Winkel BOE = 60°, bekannt sind, den Winkel OEB; dess, um 30° vermehrt, ist gleich dem Aussenwinkel OAB, mi somit alle Daten zur Berechnung der Dreiecke OAB, mi somit alle Daten zur Berechnung der Dreiecke OAB, mi somit alle Daten zur Berechnung der Dreiecke OAB, mi somit alle Daten zur Berechnung der Dreiecke OAB, mi somit alle Daten zur Berechnung der Dreiecke OAB, mi somit alle Daten zur Berechnung der Dreiecke OAB, mi somit alle Daten zur Berechnung der Dreiecke OAB, mi somit alle Daten zur Berechnung der Verhältniss dieser der Grössen wird schliesslich mit dem reciproken Werth von OB multiplicit, um diese Nebenaxe auf den Werth 4 zu briegs, dann sind die beiden anderen Längen die gesuchten Zuhe, n und m.

Aus dem in dieser Weise gefundenen Zeichen der beedrischen Formen ist das abgekürzte Zeichen eines Rhoodeders oder Skalenoëders nach den Formeln des vorgen [leicht aufzustellen.

Es ist noch hinzuzufügen, dass zwar bei gewissen ham boëdrisch hemiëdrischen Körpern, welche sich natürlich in den, oft Krystalle von grossem Flächenreichthum vorkomme, jedoch an denselben gewöhnlich nur wenige Formen with lich zu berechnen sind, da sich die Mehrzahl derselben durch die Zonen, welche sie mit einander und mit jenen bildes ergeben.

Ist nun das Zeichen der einzelnen Formen und das Axenverhältniss der Kryndreihe gegeben, und sollen daraus die Winkel der einzelnen Rhomboeder und Staden noeder berechnet werden, um sie mit den direct gemessenen zu vergleichen, so hat met die oben auseinandergesetzten Rechnungsmethoden genau umgekehrt anzuwenden. Das der Berechnung des Rhomboeders aus der Länge c den Winkel aund der aus den Polkantenwinkel r zu berechnen; ebenso hat man aus den Zeichen des Stadenoeders die Längen OB und OE Fig. 303, und aus diesen die Winkel, welchen der längere und kürzere Polkante des Skalenoeders mit der Hauptaxe einschliesst, endich daraus die halben Winkel beider Polkanten selbst zu berechnen. Sind diese bestimmt so folgt daraus die Grösse der Mittelkante aus dem sphärischen Dreieck, welches Rebildet wird von den Flächen CDF, C'DF und der durch die Kanten CF und Pegehenden Symmetrieebene; in dieser sind nämlich bekannt die beiden halben Polkante winkel und der Winkel CFC'.

§. 66. Beispiele: Tellur = Te. a:c=4:4,3298. Rhombotton 86° 57′ Polkante.

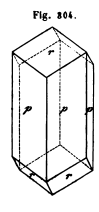
Arsen = $As. \ a:c = 4:1,4025$. Rhomboëder von 85° 5′ Polkulling Antimon = $Sb. \ a:c = 4:1,3068$. Rhomboëder von 87° 28′ Polkulling Rhomboëder Rhomboëder Rhomboëder Rhomboëder Rhomboëder Rhomboëder Rhomboëder

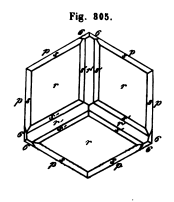
Wismuth = Bi. a:c=4:4,3035. Rhomboëder von 870 kante.

Nat. Antimonsilberblende (= dunkles Rothgiltigerz) = Ag

r=4:0,7880. Fig. 304 stellt die einfache Combination r=+R mit Polkantenwinkel 1080 42′, $p=\infty$ P2 dar, Fig. 305 eine flächenreichere der Richtung der Hauptaxe von oben gesehen, weil das andere Ende eine eichende Ausbildung zeigt, s. Hemimorphie §. 104), wie solche sehr häufig diesem Mineral vorkommen; es ist r=+R, $p=\infty$ P2, ein Skatilland vorkommen;

eder s zwischen r p, welches folglich shen Mittelkanten wie t; durch Messung des kels $p:s=455^{\circ}$ aus welchem der skantenwinkel folgt, abt sich das Zeichen 3; ferner $r'=-\frac{1}{2}R$; chen diesem und r Skalenoeder s', dessen ere Polkanten zugleich migen von r sind, so die Messung eines





kels $s': r = 458^{\circ} 43'$ genugt, das Zeichen $+ \frac{1}{4}R3$ desselben zu chnen; endlich erscheint noch ein negatives Skalenoeder σ mit den Polen $465^{\circ} 57'$ und $76^{\circ} 47'$ und dem Zeichen $-5R\frac{7}{5}$. Doppelbrechung itv. Brechungsexponenten: $\omega = 3,084$, $\varepsilon = 2,884$ Roth (Lithium). Spaltieit R.

Nat. Arsensilberblende (lichtes Rothgiltigerz) = $Ag^6 As^2 S^6$. a:c:0,7851. Genau dieselben Combinationen wie das vorige; der Winkel Polkante von R ist $4070\ 50'$. Doppelbrechung —.

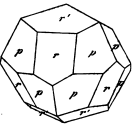
Wasser $= H^2 O$. a: c = 1:1,400. Gewöhnlich hexagonale Tafeln, kommen auch rhomboedrische Combinationen (z. B. in manchen Hageln) vor. Doppelbrechung +, schwach.

Magnesiahydrat (nat. Brucit) = $H^2 Mg O^2$. a:c=4:0,5208. dförmige Combinationen von oR und R. Spaltbarkeit oR. Doppelahung +.

l:4,363. Vorherrschend ∞ P 2, R. Doppelchung —. ω = 1,768, ε = 1,760 Roth. Eisenoxyd = Fe^2 O³. a: c = 1:1,359. be besonders an natürlichen Krystallen häufige ibination zeigt Fig. 306: r = +R, r' = $+\frac{1}{4}R$,: $\frac{1}{4}$ P 2. Das Zeichen dieser letztern Form aus dem Parallelismus der Kanten p: r: p, wie bereits S. 267 (vergl. Fig. 261) sewiesen wurde.

Thonorde (nat. Korund) = $Al^2 O^3$. a:c





Chromoxyd = Cr^2 O^3 . a:c=4:4,368. Man erhält Combinationen o R, R, $\frac{4}{3}$ P 2, ∞ P 2, also dem vorigen sehr ähnlich.

Kaliumnitrat $= K N O^3$. Beim Verdampfen eines Tropfens der Lösung bilden sich zuerst mikroskopische Rhomboeder von ca. 406° Polkantenwinkel.

Natriumnitrat = $Na\ N\ O^3$. a:c=1:0,8276. Natürlich und aus wässerigen Lösungen künstlich + R; Polkante 106° 30′. Vollkommen spaker bar nach R. Doppelbrechung negativ stark. Brechungsexponenten für die Linien:

$$B = 4,579$$
 4,335
 $D = 4,587$ 4,336
 $E = 4,594$ 4,337
 $H = 4,626$ 4,344

Schrauf, Wien. Ak. Sitz. Ber. 41, 786.

Nat. Kalkspath = $Ca C O^3$. a:c=1:0,8543. Die natürlichen Krystalle zeigen sehr viele Formen, am häufigsten — $\frac{1}{2}R$, — 2R, + 4R, co k + R^3 , und höchst mannigfaltige Combinationen, wie die Fig. 285, 286, 289, 294, 297, 298, 299. Spaltbar sehr vollkommen nach + R. Die Gleitfläche sind nach Reusch (Poggendorff's Ann. d. Phys. 132,44) die Flächen volltagen – $\frac{1}{2}R$ (s. später bei regelmässigen Verwachsungen §. 106). Doppel brechung —, sehr stark. Brechungsexponenten für die Linien:

	ω	8
B	1,6531	1,4839
\boldsymbol{C}	1,6545	1,4845
D	1,6585	1,4863
E	1,6636	1,4887
\boldsymbol{F}	1,6680	1,4907
\boldsymbol{G}	1,6762	1,4945
H	1.6833	1.4978

Ueber die verschiedenen physikalischen Eigenschaften des Kalkspath, namentlich seine thermische Ausdehnung, ist bereits in der I. Abtheiler ausführlich gehandelt worden. Ueber die Elasticität desselben nach weschiedenen Richtungen liegen genaue Messungen von Baumgarten (Pegglodorff's Annalen d. Phys. 452. Bd. 369) vor. Nach diesen ist das Maximudes Elasticitätscoefficienten parallel den Kanten des Spaltungsrhomboed und das Minimum (richtiger die Minima) parallel den kurzen Diagonalen der Flächen desselben. Die Beziehung der Elasticität zur Cohäsion ist eine genanloge, wie beim Steinsalz.

Nat. Magnesit = $Mg\ CO^3$. a:c=1:0,8095. Nur + R, welchem auch die Krystalle vollkommen spalten. Doppelbrechung —, #

Nat. Eisenspath = $Fe\ CO^3$. a:c=1:0,8171. Aehnliche Chinationen, wie Kalkspath, häufig nur +R; darnach vollkommen spath Doppelbrechung —, stark.

Nat. Manganspath = $Mn C O^3$. a:c=1:0,8211. + R. Spaltbarnt + R.

Nat. Zinkspath = $Zn \in O^3$. u: c = 4:0,8062. + R. Spaltbar-sit + R.

Nat. Chlorit $= H^2$ (Mg, Fe)⁵ Al² Si³ O¹⁵, a:c=4:3,495. Commation: aR, R. Spaltbarkeit aR sehr vollkommen. Doppelbrechung sehr hwach, theils $-(\omega=1,577,\ \epsilon=1.576$ Roth, theils +. Sehr starker cochroïsmus; Strahlen \perp zur Axe schwingend smaragdgrün, \parallel zur Axe brirende hyazinthroth.

Aldehydammoniak = C^2H^7NO . a:c=4:1,3949. Combination: -R, $-\frac{1}{4}R$, oR. Doppelbrechung —, nicht stark.

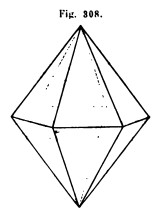
Hydrochinon = $C_6 H_6 O_2$. a:c=1:0,6591. Combination: +R, > P2. Doppelbrechung +, schwach.

Thymol = $C_{10} H_{14} O. a: c = 1:1,5685. + R, -\frac{1}{2} R, o R.$ Doppelechung +.

c, Die pyramidale Hemiedrie.

§. 67. 4) Indem von den 4 Flächen einer dih exagonalen Pyramide. Eiche zwischen den durch zwei Nebenaxen gehenden Symmetrieebenen

Fig. 807.

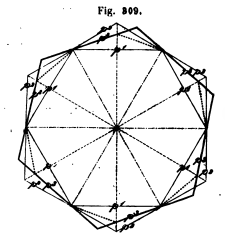


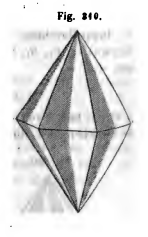
Twick, zwei über einander liegende (Fig. 307 verschwinden, bleibt eine kniedtische Form Fig. 308 übrig, welche einer hexagonalen Pyramide ent-krieht, da ihre Kanten theils horkontale Basiskanten, identisch mit den abschalten Basiskanten der holoedrischen Gestalt, theils Polkanten sind, Felche sämmtlich gleiche Winkel haben. Die so entstehende hexagonale Framide hat den horizontalen Querschnitt p^3 ... Fig. 309, während p^1 derpige der Pyramide erster, p^2 der zweiter Ordnung ist, so dass aus der leichheit der Winkel zwischen p^3 und p^4 unmittelbar hervorgeht, dass auch ein gleichwinkliges Hexagon und folglich alle Polkanten dieser hemiödrihen Form denselben Winkel haben müssen. Wegen ihrer Stellung zwihen der Pyramide erster und zweiter Ordnung heisst die aus der pyramide

dalen Hemiëdrie hervorgehende Hälftgestalt der dihexagonalen, die gonale Pyramide dritter Ordnung oder der Zwischenric Die beiden, einander zur holoëdrischen Form ergänzenden Pyramiden Ordnung, welche nicht enantiomorph sind, da von den Symmetrieeber holoëdrischen Formen die reguläre (die Basis) noch als solche gebliel werden bezeichnet:

+ und
$$-\left[\frac{mPn}{2}\right]$$

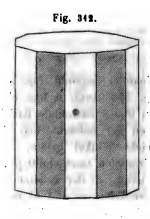
 $\frac{1}{2} (a:na:\frac{n}{n-1}|a:mc)$
 $=\pi (\xi hkl).$





2) Die hexagonale Pyramide erster Ordnung, demselben der Hemiëdrie unterworfen, Fig. 340, bleibt geometrisch unverändert.

Fig. 344.



den Grenzfall fällt die positi der negativen mide dritter O und mit der edrischen zusa

- 3) Wie F zeigt, ist das der Fall mit d ramide zv Ordnung.
- 4) Wingegen, währ zwischen 4 1

 m == 00, so fal

übereinander liegenden Flächen in eine Ebene, und von solchen gehö

rechselnd die eine zur positiven, die andere zur negativen hemiëdrischen orm, Fig. 312. Aus dem dihexagonalen Prisma entstehen somit zwei exagonale Prismen dritter Ordnung, von denen das eine den lauptquerschnitt p^3 , Fig. 309, besitzt, wenn p^4 und p^2 diejenigen des rismas der ersten und der zweiten Ordnung sind. Jene Formen sind demach zu bezeichnen:

$$+ \text{ und } - \left[\begin{array}{c} \infty P n \\ 2 \end{array} \right] = \pi \xi h k 0$$
$$= \frac{1}{2} a : na : \frac{n}{n-1} a : \infty c \rangle.$$

Während das dihexagonale Prisma die Kanten desjenigen erster Ordnung ischärft, stumpft ein Prisma dritter Ordnung dieselben schief ab.

5) Das hexagonale Prisma erster Ordnung, Fig. 313, in gleicher

Fig. 343.

- 'eise hemiëdrisch wernd, liefert zwei völlig ngruente, scheinbar koëdrische Formen.
- 6) Die hemiedrihen Formen des Prisas zweiter Ord1ng, Fig. 344, unscheiden sich ebenso enig von einander, ie von der holoëdrihen; endlich
- 7) bleibt auch die asis oP unverändert.

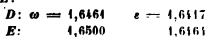


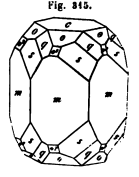
Fig. 814.

Die Krystallformen dieser Hemiëdrie gleichen demnach vollkommen den loëdrischen, mit Ausnahme der dihexagonalen Pyramiden und Prismen, else nur mit der Hälfte ihrer Flächen, als Formen der Zwischenrichtung. Ireten.

Beispiele: Naturi. A patit = $3 Ca^3 P^2 O^2 + Ca Cl^2$. a:c=4:0.7346.

be häufig vorkommende Combination zeigt Fig.
b, nämlich c = o P, o = P, $o^2 = 2 P$, q = 2 P 2, $\begin{bmatrix} \frac{3P^2}{2} \end{bmatrix}$. Die Zeichen dieser Flächen sind sämmtigegeben durch Zonen, wenn wir von o als P sgehen; denn q liegt in zwei Zonen o:m von its nach rechts und von rechts nach links, o^2 lurch, dass q seine Polkanten abstumpft, endanch o s durch die Zonen o q s m und o s m. Doppelachung —. Brechungsexponenten für die Linien und B:





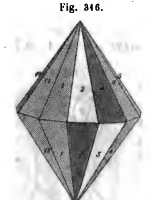
Naturi. Pyromorphit = $3 Pb^3 P^2 O^2 + Pb Cl^2$ und Mimetesit = $3 Pb^3 As^2 O^2 + Pb Cl^2$ gehören der analogen obemischen Zusammensetzung wegen ebenfalls hie zeigen aber nur oP, ∞P , P.

- 2) Tetartoedrische Formen des hexagonalen Systems.
- §. 68. Arten der Tetartofdrie. Nach Früherem erhalten wir verschiedenen möglichen Arten der Tetartofdrie dadurch, dass wir auf allgemeinen Repräsentanten aller hexagonalen Formen, d. i. eine dihexagonalen, zwei Arten der Hemisdrie gleichzeitig anwenden, und als untersuchen, ob die so entstehenden viertelsfächigen Gestalten den allgeme Bedingungen der Hemisdrie §. 38) noch genügen. Während uns im r lären System die Anwendung je zweier von den drei Hemisdrien stels derselben Tetartofdrie führte, erhalten wir im hexagonalen verschied Resultate, je nachdem wir die erste Hemisdrie mit der zweiten, oder erste mit der dritten combini

Den ersten Fall stellt Fig. 316 dar, in welcher diejenigen Flächen links unten nach rechts oben schraffirt sind, welche vermöge der to zoedrischen Hemiedrie ausfallen, dagegen von links oben nach rechts un diejenigen, welche gemäss dem Gesetze der rhomboedrischen Hemiedrie eine Hälftgestalt bilden. Numerirt man die Flächen ebenso, wie in Fig. 316, so sind die ausfallenden Flächen, in derselben Richtung dur strichen, wie sie dort schraffirt sind, folgende:

oben: 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 14 12 unten: 1 2 3 4 5 6 7 8 9 16 11 12.

Die zwischen 1 und 2 liegende Symmetrieebene enthält eine horizor Symmetrieaxe, welche in einem bestimmten Abstande statt von vier,



von einer Fläche (2 oben) der tetartoëdris Form geschnitten wird; die nächste gleichwer Symmetrieaxe, zwischen 3 und 4, wird in a selben Abstand und dem gleichen Winkel e falls von einer Fläche (3 unten) durchschni die dritte gleichartige Halbaxe ganz ebensa 6 obena, die vierte von 7 untena, die fünst 10 obena, die sechste endlich von 11 unter Was die beiden Seiten der Hauptaxe betrif wird die obere von den Flächen 2, 6 und 40 untere in demselben Abstande von 3, 7, 4 schnitten, und aus der Vertheilung dieser Fläzwischen denen jedesmal drei der dihexago Pyramide fehlen, ersieht man unmittelbar, die dreikantige Ecke, welche die drei ol

Flächen mit einander bilden, dieselben drei gleichen Winkel haben i wie die von den drei unteren gebildete Ecke. Die so erhaltene tel ische Form (das weiterhin zu besprechende »trigonale Trapezoeder«) gegt also allen Bedingungen der Hemiëdrie, und das Zusammenwirken der pezoedrischen und der rhomboedrischen Hemiëdrie liefert uns somit eine igliche Art der Tetartoedrie, die trapezoedrische genannt.

Combinist man die trapezoëdrische mit der pyramidalen Hemiedrie, g. 347, in welcher die erstere durch Schrassirung von links unten nach chts oben, die letztere durch solche von links oben nach rechts unten andeutet ist, so werden, in derselben Richtung durchstrichen, solgende lächen in Fortfall kommen:

oben: X 2 X 4 X 6 X 8 9 10 14 12 unten: X 2 X 4 X 6 X 8 9 10 14 12.

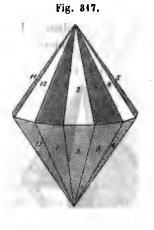
38 bleiben also nur oben sechs Flächen, die Hälfte einer hexagonalen Pyramide dritter Ordnung (der pyramidalen Hemiedrie), übrig, es entsteht

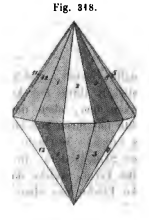
lemnach eine Gestalt, von deren Flächen nicht gleich viele jede der beiden Hälften der Hauptuxe schneiden, welche somit nicht den allgemeinen Bedingungen der Hemiëdrie genügt. Die Espezoëdrische und die pyramidale Hemiëdrie lefern zusammen keine mögliche Tetartoëdrie.

Endlich kann noch die rhomboedrische mit ler pyramidalen Hemiedrie zur Erzeugung einer etartoedrie combinirt werden. In Fig. 348 ent-Pricht die von links ansteigende Schraffirung ler ersteren, die von links abfallende der letzeren. Welche Flächen übrig bleiben, ersieht dan leicht aus dem folgenden Schema, in weldem die ausfallenden Flächen in derselben Richung durchstrichen sind:

oben: 1 2 % 4 5 6 7 8 9 10 14 12 unten: 3 2 % 4 % 6 7 8 9 10 14 12.

s zeigt sich, dass die 6 Flächen der so entchenden tetartoedrischen Form eine ganz anre Vertheilung haben, als in dem ersten Falle.
ie in der Symmetriecbene, welche zwischen
e Flächen 4 und 2 fällt, liegende halbe Zwischence wird von 2 oben«, die nächste gleichwerige von 1 unten«, die dritte von 6 oben«,
e vierte von 8 unten«, die fünste von 10
ben«, die sechste von 12 unten«, stets in demfiben Abstande geschnitten. Da nun aber 8
nten« die parallele Gegensläche von 2 oben«,
12 unten« diejenige von 6 oben«, 4 unten«
ie von 10 oben« ist, so besteht die tetartodrische Form aus drei oberen Flächen der di-





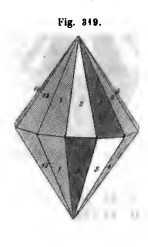
hexagonalen Pyramide, zwischen denen jedesmal 3 fehlen, welche als eine dreikantige Ecke bilden, — und den drei parallelen ur dieselbe hat folglich die Gestalt eines Rhomboëders, und die deteren Flächen müssen die untere Hälfte der Hauptaxe in demselben Aund in derselben dreikantigen Ecke schneiden, wie die drei ober obere. Diese viertelflächige Gestalt entspricht also vollkommen der meinen Bedingungen der Hemiëdrie, und wir haben somit die zweletzte Art der Tetartoëdrie des hexagonalen Krystallsystems aufgewelche man die rhomboëdrische nennt.

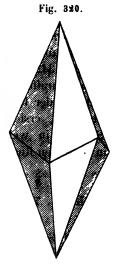
a) Die trapezoëdrische Tetartoedrie.

§. 69. Die Krystallformen der trapezoëdrischen Tetart.

1) Die dihexagenale Pyramide Fig. 349 zerfällt durch die boëdrische Hemiëdrie in ein positives und ein negatives Skalenoëderestere enthält die folgenden Flächen:

oben: 1 2 . . 5 6 . . 9 10 . . unten: . . 3 4 . . . 7 8 . . . 11 12





und ist in Fig. 3 sich dargestellt.
man von dessen 12 I abermals die Hälft indem man auf die edrische Form das der trapezoëdrische miëdrie anwendet, stehen daraus zw tartoëder, von den eine von folgenden gebildet wird:

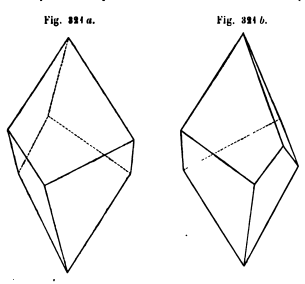
. 2 . . . 6 7 . . . Diese Flächen sind 319 und 320 we lassen, und sie um sen die in Fig. 324

gestellte Gestalt, welche nach der Trapezform ihrer Flächen und de kantigkeit ihrer Polecken das trigonale Trapezoëder genann Da von dem, oben dem Beobachter zugekehrten Flächenpaare 1 un rechte mit ihren zugehörigen jene Form zusammensetzt, so heisst das rechte trigonale Trapezoëder. Die sechs anderen Flächen de tiven Skalenoëders, in Fig. 320 schraffirt, bilden die in Fig. 321 b stellte Form, welche das linke Trapezoëder heisst, weil zu demsellinke Fläche des oben bezeichneten Flächenpaares gehört. Da das noëder nur symmetrisch ist zu den sechs Ebenen, welche durch

längere und eine kürzere Polkante gehen, d. h. zu den Flächen des Prismas zweiter Ordnung, einem Trapezoëder aber jedesmal nur die Flächen auf der einen Seite einer solchen Ebene, die auf der anderen dem entgegengesetzten zugehören, so ist das eine Trapezoëder symmetrisch zum anderen in Bezug

auf jene Ebenen, besitt aber selbst keine
Symmetrieebenen, d. h.
das rechte und linke Trapezoëder sind en antiomorph, sie können
durch keine Drehung
zur Congruenz gebracht
werden.

Das negative Skaleneëder besitzt die gleiche Gestalt, wie das positive, und unterscheidet sich nur durch mine um 60° oder 180° gedrehte Stellung von demselben; lässt man dieses nun abermals



Interestation werden, so resultiren bei derselben Art der Auswahl der Interestation der aus wiederum ein rechtes Trapezoëder, welches mit dem vor-invähnten rechten gleiche Gestalt hat, und ein linkes, welches sich eben-ins von dem linken, aus dem positiven Skalenoëder entstehenden, nur inreh die Stellung unterscheidet. Die dihexagonale Pyramide zerfällt also inreh diese Tetartoëdrie in vier Viertelgestalten, welche wir analog denen es regulären Systems bezeichnen:

- 1) Rechtes positives Trapezorder = $+\frac{mPn}{L}r$,
- 2) Linkes positives Trapezoëder = $+\frac{mPn}{4}l$,
- 3) Rechtes negatives Trapezoëder = $-\frac{mPn}{4}$ r,
- 1) Linkes negatives Trapezoëder = $-\frac{mPn}{l}$ l.

Von diesen vier Formen sind 1 und 2, sowie 3 und 4 enantiomorph, igegen 1 und 3, sowie 2 und 4 congruent. Die Miller'sche Bezeichnung eser Tetartoëdrie ist

$$z\pi (\xi hkl)$$
.

Ein trigonales Trapezoëder besitzt sechs (drei obere und drei untere) nander gleiche Polkanten, ferner drei schärfere und drei stumpfere Mittelanten, von denen die letzteren identisch sind mit den Mittelkanten des zushörigen Skalenoëders.

Trigonale Trapezorder hat man bisher nur in Combinationen, und zwar mit den einfacheren Formon dieser Tetartordrie, beobachtet, daher dieselben erst nach diesen bei den Beispielen) betrachtet werden sellen.

2) Bine hexagonale Pyramide erster Ordnung, derselben Te-

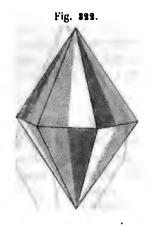


Fig. 323.

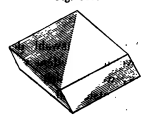


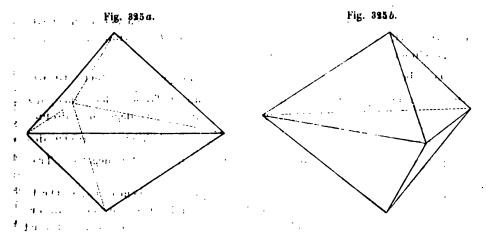
Fig. 324.

tartordrie unterworfen, Fig. 322, liefert ein Rhomboeder, welches sich ticht von dem hemi-"drischen unterscheidet. Bekanntlich ist jedes Rhomboëder die Grenzgestalt! einer Reihe von Skalenordern, deren Flächenpaare mit den Flächen jenes Rhomboëders zusammenfallen, wenn die Ableitungszahl n' (s. 6. 64) == 14 ist. Von diesen Flächenpaaren gehört in der Tetartottdrie jedesnial die eine Fläche dem rechten, die andere dem linken Trapezoeder an; für diesen Grenzfall, der in Fig. 323 dargestellt ist, fallt somit das rechte Trapezoëder (weiss) mit dem linken (schraffirt) zusammen, und beide unterscheiden sich geometrisch nicht von dem hemiedrischen Ebenso liefern dus rechte und Rhomboëder. linke negative Trapezoeder als gemeinschaftliche Grenzform das negative Rhomboeder, daher diese beiden Gestalten ganz ebenso, wie in der Hemitidrie, mit + mR und - mR (die primären mit ± R) bezeichnet werden.

In den Combinationen der Rhomboeder mit den Trapezoedern tritt der Unterschied des rechten von dem linken, obgleich beide geometrisch zusammenfallen, hervor, indem z. B. statt der Zuschärfung der Polkanten eines Rhombouders (Skalenoeder) wur einseitig, entweder rechts oder links, geneigte schiese Abstumpfungen auftreten.

> 3) Die Pyramide zweiter Ordnung Fig. 324 liefert in dieser! Tetartoedrie eine aus sechs Flächen bestehende Form, nämlich den drei abwechselnden oben und den darunter liegenden (nicht den alternirenden) drei unteren. Dieselbe heisst trigonale Pyramide und besitzt drei einander gleiche Basiskanten, und sechs ebenfalls einander gleiche Polkanten. Die in Fig. 325 a dargestellte, entsprechend den weiss gelassenen Flächen in Fig. 324, ist diejenige Form, in welche das positive rechte Trapezoeder übergeht, wenn n = 2 wird; Fig. 325 b dagegen zeigt die Grenzform des linken positiven Trapezoëders für denselben Fall. Aus

Fig. 324 ist unschwer zu ersehen, dass die erste trigonale Pyramide zugleich die Grenzform der linken negativen Trapezoeder, und Fig. 325 b die



genieuschaftliche Gronzform der linken positiven und der rechten negativen ist; sobald n den Werth 2 anniumt.

'Auch die trigonalen Pyramiden, mit

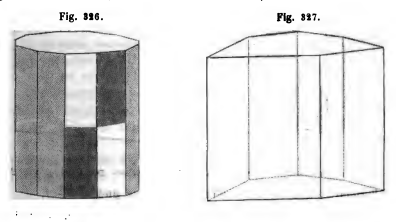
. . .

$$\frac{m}{4} \frac{P2}{r} \text{ die erste}$$

with the mass of
$$\frac{mP2}{4}$$
 l die zweite,

zu bezeichnen, kommen nur in Combinationen vor, welche bei den Beispielen zu erlautern sind.

4) Wenden wir auf ein dihexagonales Prisma dasselbe Gesetz der Tetartoëdrie, wie auf die dihexagonale Pyramide Fig. 319, an, so ist aus Fig. 326 ersichtlich, dass das rechte positive Trapezoëder für den Fall $m = \infty$ ubergeht in eine Form, welche statt von sechs, nur von drei Paaren ver-



ticaler Flächen gebildet wird und in Fig. 327 in Combination mit der Basis dargestellt ist. Sie wird ditrigonales Prisma genannt und besitzt drei

schärfere und drei stumpfere verticale Kanten, deren letztere dense Winkel haben, wie diejenigen Kanten der holoedrischen Form, in denen Nebenaxen endigen.

Da ein dihexagonales Prisma die Kanten des hexagonalen erster nung zuschärft, so erscheint ein ditrigonales nur als Zuschärfung von je abwechselnden Kanten desselben.

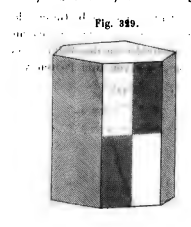
Das oben dargestellte Prisma $\frac{m\,P\,n}{4}$ r ist die gemeinschaftliche Geform des rechten positiven und des linken negativen Trapezoëders, das

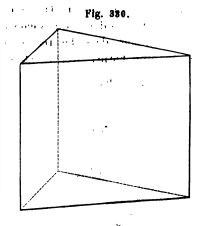
Fig. 328.

gleich gestaltete, aber 180° dagegen gedr $\frac{\infty Pn}{4}$ l ist die gemeinschaftliche Grenzforn linken positiven und des rechten negativen pezoëders.

- 5) Das hexagonale Prisma erster (nung bleibt in dieser Tetartoedrie völlig un ändert, wie aus Fig. 328 zu ersehen. E die gemeinschaftliche Grenzform aller vier pezoeder, wenn die Coefficienten der diber nalen Pyramide $m = \infty$ und n = 1 wert
- 6) Dagegen zerfällt das hexagor Prisma zweiter Ordnung Fig. 329 in trigonale Prismen, deren eines Fig.

die gemeinschaftliche Grenzgestalt des rechten positiven und linken n tiven, das andere, um 1800 gedrehte, diejenige des linken positiven





des rechten negativen Tetartoeders ist, wenn $m = \infty$ und n = 2. beiden Formen sind daher zu bezeichnen $\frac{\infty P^2}{4}$ r und $\frac{\infty P^2}{4}$ l.

Das erstere ist zugleich das Endglied der Reihe der trigonalen Pyr den $\frac{mP2}{4}$ r, welche sich demselben um so mehr nähern, je mehr m

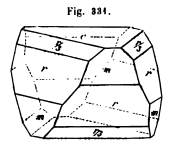
ern Grenzwerth ∞ nähert; das zweite, $\frac{\infty P^2}{4}$ /, ebenso das Endglied der cihe der linken trigonalen Pyramiden.

Während das hexagonale Prisma zweiter Ordnung alle Kanten desraigen erster Ordnung gerade abstumpft, tritt ein trigonales in derselben 7 c ise nur an den abwechselnden drei Kanten desselben auf.

- 7) Dass die Basis, gewöhnlich als untere Grenzform der Reihe der homboëder mit oR bezeichnet, die Gestalt ist, in welche alle vier Tetar- \bullet der einer dihexagonalen Pyramide übergehen, wenn m=0 ist, bedarf einer weiteren Erläuterung.
- Circularpolarisation der trapezoëdrisch tetartoëdrischen Erystalle. Beispiele. Wir haben im vorigen § gesehen, dass zwei Formen, die Basis und das Prisma erster Ordnung, in dieser Tetartoëdrie unverändert bleiben; ein Körper, welcher nur die Flächen dieser beiden zeigte, wäre daher geometrisch nicht von einem holoëdrischen zu unterscheiden. Wie aber bereits früher bemerkt wurde, zeigen alle Substanzen, deren Krystalle einer enantiomorphen Hemiëdrie oder Tetartoëdrie angebören und entweder isotrop oder einaxig sind, die Erscheinungen der Circularpolarisation. Beobachtet man diese also in der Richtung der optischen Axe an einem Krystall, welcher nur von dem Prisma erster Ordnung und der Basis gebildet wird, so kann derselbe nicht holoëdrisch sein, sondern muss einer enantiomorphen Hemiëdrie oder Tetartoëdrie angehören; eine solche ist aber sowohl die trapezoëdrische Hemiëdrie (§. 62), als die im vorigen & betrachtete trapezoëdrische Tetartoëdrie; um zu entscheiden, welcher von diesen beiden Abtheilungen der Krystall zuzurechnen ist, bedarf es noch der Beobachtung weiterer Flächen an demselben. Es genügen zu diesem Zwecke die einer Pyramide erster Ordnung, welche anscheinend holoëdrisch austritt in der trapezoëdrischen Hemiëdrie, dagegen als Rhomboëder in der gleichnamigen Tetartoëdrie. Sobald wir also an einem hexagonalen Krystall rhomboedrische Formenausbildung und zugleich Circularpolarisation wahrnehmen, so ist damit entschieden, dass er der trapezoëdrischen Tetartoëdrie angehört. In der That sind an den Krystallen der unten folgenden Beispiele z. Th. nur Formen beobachtet, denen zufolge dieselben auch der rhomboëdrischen Ilemiëdrie angehören könnten, wenn sie nicht circularpolarisirend wären. Ohne die letztere Eigenschaft ist die trapezoëdrische Tetartoëdrie natürlich schon durch die Krystallform erwiesen, sobald das Auftreten von trigonalen Pyramiden oder Trapezoëdern beobachtet ist.

Folgende sind die bis jetzt bekannten Substanzen dieser Abtheilung: **Zinnober** HgS. a:c=1:1,1448. Die gewöhnliche Combination Fig. 331 zeigt c = oR, $\frac{r}{R} = +\frac{1}{3}R$, r = +R, $m = \infty R$; als Seltenheit hat man beobachtet $\frac{\infty P}{A}$ als schmale Abstumpfung der abwechselnde Prismenkanten und kleine Flächen von trigonalen Trapezoëdern. Spaltb

keit nach ∞R ziemlich vollkommen. Die Krystalle besitzen das stärkste Drehungsvermögen der Polarisationsebene, welches überhaupt existirt, indem



dassetbe nach Des Cloizeaux, welcher es entdeckte (Ann. d. mines, XI, 339), 45 mal so gross, als das des Quarzes ist. Doppelbrechung +; $\omega = 2.854$. $\varepsilon = 3.204$ Roth.

Quarz = SiO^2 . a: c = 4:4,0999. Gewöhnliche Combination Figg. 332 und 333: $m = \infty R$, r = + R, r' = -R, letzteres gewöhnlich kleiner als r (diese beiden Rhomboëder haben Polkanten von $94^0.44^r$, sind also sehr würfelähnlich); $s = \frac{2P2}{4}$, wie sich aus

seiner Lage in zwei Zonen ergiebt, deren jede von einer Rhomboëder- und einer Prismenfläche bestimmt wird*; in derselben Zone, als Abstumpfungen derjenigen Combinationskante s:m, welche entweder rechts oder links unter r (nicht unter r') liegt, erscheinen nun die gewöhnlicheren trigonalen Trapezoëder, unter denen das häufigste $x = \frac{6 P_b^2}{4} **$). Da wir r zum positiven primären Rhombouder gewählt haben, so ist das in Fig. 332 dargestellte $x = +\frac{6P\frac{6}{5}}{4}r$, das in Fig. 333 = $+\frac{6P\frac{6}{5}}{4}l$. Ausser diesen Trapezoedern finden sich noch andere positive, meist in derselben Zone gelegene, während solche, deren Flächen unter r' liegen, und welche wir daher als negative Trapezoeder zu bezeichnen haben (Hälsten der negativer Skalenoëder), ziemlich selten austreten. In Bezug auf das Zusammenvorkommen der verschiedenen Arten von Formen sind, vorzüglich durch G. Rose (Abhandl. der Berl. Akad. 1844), folgende Gesetzmässigkeiten crkannt worden: es giebt zweierlei Quarzkrystalle: 1) rechte; diese zeigen +R, -R, verschiedene andere Rhomboëder, ∞R ; ferner $\frac{2P_1}{L}$ nur rechts von +R, positive Trapezoëder unter +R nur rechts (s. Fig. 332), danchen seltener und untergeordnet negative Trapezoëder unter — R, diese aber nur links; 2) linke mit +R, — R, anderes

$$-m+mn-n=0$$

genügen; dies giebt die Bedingung

$$n=\frac{m}{m-1}$$

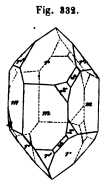
(Beispiele: $6P_{5}^{6}$, $4P_{3}^{4}$ u. s. w.).

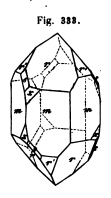
^{*)} In derselben Zone liegt ausser der ersteren auch noch die ihr benachbarte Rhomboëderstäche, woraus sich das Zeichen der trigonalen Pyramide ebensalls ergiebt, wie es für die holoëdrische Combination S. 267 schon abgeleitet worden ist.

^{**)} Die Bedingung, welche das Zeichen mPn erfüllen muss, damit die Flächen der Form in der besprochenen Zone liegen, ergiebt sich folgendermassen: die Indices einer solchen sind m, mn, n, die der Prismenfläche 4 4 0, der seitlich anliegenden Rhomboëderfläche 0 4 1, also müssen die ersteren der Gleichung

Rhomboëdern und ∞R , wie die vorigen; dagegen $\frac{2P2}{4}$ nur links von +R, positive Trapezoëder unter +R nur links (s. Fig. 333), daneben seltener und untergeordnet negative Trapezoëder unter -R, diese aber

nur rechts. Es findet sich demnach an den Krystallen der ersten
Klasse neben rechten positiven und
linken negativen Trapezoëdern nur
diejenige trigonale Pyramide, welche
zu den gemeinschaftlichen Grenzformen jener gehört; an den Krystallen der zweiten Art nur linke
positive und rechte negative Trapezoëder, sowie die andere trigonale Pyramide, welche deren gemeinsame Grenzform für den Fall
n = 2 ist. Niemals finden sich





an einem einfachen Quarzkrystall von den letztgenannten drei Arten von Formen (trigonale Pyramiden, positive und negative Trapezoeder), die den beiden Klassen entsprechenden zusammen, vielmehr schliessen diese Formen einander vollkommen aus, z. B. giebt es keinen einfachen Quarzkrystall mit einem rechten und einem linken positiven Trapezoeder oder mit beiden trigonalen Pyramiden. Dieses Ausschliessen der entgegengesetzten enantiomorphen Formen steht nun in gesetzmässigem Zusammenhang mit dem Sinn der Drehung der Polarisationsebene des Lichtes durch die Quarzkrystalle; diejenigen der ersten Klasse sind nämlich die rechts drehenden, die der zweiten die links drehenden; es müssten folglich nach diesem Gesetze (von welchem noch keine Ausnahme bekannt ist) Krystalle mit beiderlei Fermen ohne Circularpolarisation sein, solche sind aber noch nie beobachtet worden. Das Gesetz des Zusammenhanges zwischen der Krystallform und der Circularpolarisation des Quarzes lautet, wenn dasjenige Rhomboëder, welches meist grösser und glänzender ist. als das entgegengesetzte, und unter welchem die gewöhnlichen Trapezoëder vorkommen, zum positiven gewählt wird, folgendermassen:

- 4) Rechts drehende Krystalle zeigen die trigonale Pyramide $\frac{2P^2}{4}$ rechts von +R, sowie rechte positive und linke negative Trapezouder;
- 2) die links drehenden Krystalle zeigen $\frac{2P2}{4}$ links von +R, sowie linke positive und rechte negative Trapezoëder.

Wählt man das entgegengesetzte Rhomboëder zum positiven, so gilt die erstere der beiden obigen krystallographischen Bezeichnungen für die links, die zweite für die rechts drehenden Krystalle des Quarzes (s. P. Groth, Mon. Ber. der Berl. Akad. 1870).

Die Drehung des Quarzes für 1 Millim. Dicke heträgt für folgende

: .

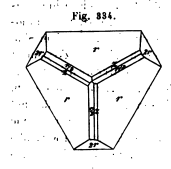
Fraunhofer'sche Linien nach den Messungen von Stefan (Sitzungsber Wien. Akad. 50. Bd. II. Abth. 383):

für C = 470, 2 D = 21, 7 E = 27, 5 F = 32, 7G = 42, 4

Der Quarz ist optisch positiv und besitzt eine sehr schwache Dibrechung; die Brechungsexponenten des ordentlichen und ausserordent Strahls sind für dieselben Linien (nach Rudberg):

	ω	3
\boldsymbol{c}	1,54184	1,55085
D	1,54418	1,55328
\boldsymbol{E}	4,54744	1,55634
F	1,54965	1,55894
G	1,55425	1,56365.

Ue berjods aures Natrium = $NaJO^4 + 3$ aq. a:c=4: Die Krystalle dieses Salzes, dessen Circularpolarisation von Ulrich en wurde, sind an den beiden Enden verschieden ausgebildet (s. §. 404 Hemimorphie), an einem nur die Basis, daher in Fig. 334 nur das a



in der Richtung der Hauptaxe gesehen, bildet ist; hier herrscht das Rhomboeder r= vor, dessen Polkanten (deren Winkel 94 abgestumpft durch $\frac{r}{2} = -\frac{1}{2}R$, und zu wonoch 2r = -2R hinzutritt; von den (nationskanten von r und $\frac{r}{3}$ sind die alselnden drei abgestumpft durch ein Traper welches bei der obigen Wahl des po Rhomboeders die Hälfte eines negative lenoeders, und zwar

$$z = -\frac{\frac{8}{15} P^{\frac{8}{7}}}{4} r,$$

darstellt; Krystalle dieser Art sind links drehend. Sind dagegen anderen jener Kanten abgestumpft, d. h. tritt das linke Trapezoeder:

$$-\frac{8p}{4}l$$

auf, so sind die Krystalle rechts drehend. Die durch das Vorhei von r naturgemass erscheinende Wahl desselben als positiven Rhoml giebt also hier dieselbe Beziehung, wie beim Quarz, namioh: 4) drehende Krystalle zeigen linke negative Trapezoeder; 2) links dr zeigen rechte negative Trapezoeder. Solche Trapezoeder; welche bei Stellung positiv wären (beim Quarz die gewöhnlichen), kommen nicht Das überjodsaure Natrium ist optisch positiv und besitzt z

schwache Doppelbrechung. Die Drehung der Polarisationsebene ist stärker, als beim Quarz. und beträgt:

(Groth, Berl. Akad. Mon. Ber. 1869. Poggendorff's Ann. d. Ph. 137. Bd. . Unterschwefelsaures Kalium $= K^2S^2U^6$. u: c = 1:0,6167. +R und -R gleich gross, ∞R , seltener $\frac{\infty P^2}{4}$. Doppelbrechung +. Drebung:

Linie
$$C = 6^{\circ}, 2$$

 $D = 8, 4$
 $E = 10, 5$
 $F = 12, 3$

(Pape, Poggend. Ann. d. Phys. 439. Bd. 225 f.).

Unterschwefelsaures Blei = $PbS^2O^6 + 4$ aq. a:c=4:1,5160. Embination von aR, a:c=4:1,5160. Embination von a:c=4:1,5160. Em

Die Krystalle sind optisch positiv, schwach doppeltbrechend und zeigen gende Drehung:

Linie
$$C = 4^{\circ}, 1$$

 $D = 5, 5$
 $E = 7, 2$
 $F = 8, 9$

ape, Poggend. Ann. d. Ph. 439. Bd. 225 f.).

1 1 10 0

Unterschwefelsaures Calcium $CaS^2O^6 + 4$ aq. Axenverhältniss **n** vorigen sehr ähnlich (isomorph). Doppelbrechung —, Drehung 2°,4 **Grün** (Pape, 1. c.).

Unterschwefelsaures Strontium = $SrS^2O^6 + 4$ aq. a:c = 1:1,5024. $h_{1:} + R_1$ and -R in ungefähr gleicher Grösse. Doppelbrechung -.

Shung $4^0,6$ für Grün (Pape, a. a. O.).

Benzil = $C^{14}H^{10}O^2$. a:c=1:4,630. Vorherrschend ∞R , an den **den** + R (**Polkanten** 80° 14'). Drehung 25°.0 f. Natriumlinie. Doppel-**tehung** +, sehr stark.

$$\omega = 1.6588$$
. $\varepsilon = 1.6784$

für die Linie D. (Des Gloizeaux, Compt. rend. de l'Acad. 68. Bd. 4869).

Matico-Stearopten \Rightarrow C¹⁹//¹⁶(). a.c. $\epsilon = 4:0,3160$. Gewöl nur ∞R , +R, seltener die trigonale Pyramide $\frac{4P2}{4}r$ und das Trapez $+\frac{5P3}{4}r$ (an rechts drehenden Krystallen). Doppelbrechung schwach negativ. Brechungsexponenten:

Lithfumlinie 4,5445 1,5404 1,5436 1,5436 1,5478.

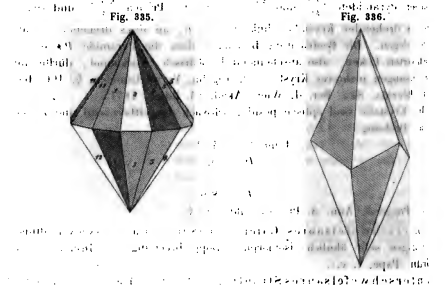
Für dieselben drei homogenen Farben beträgt die Drehung:

$$Li = 1041'$$
 $Na = 24$
 $Tl = 228$

(Hintze, Tschermak's mineralog. Mitth. 1874, 227).

egit dispose

§. 1771. Die Krystallformen der rhombosdrischen Tetartod Beispiele. 17 Die dihexagonale Pyramide Fig. 1335 zerfällt zunächst di



 It auch noch die pyramidale Hemiëdrie anwendet, so entstehen aus denben zwei Tetartoëder, deren eines von folgenden Flächen gebildet wird:

Diese Form ist, wie bereits S. 294 nachgewiesen wurde, ein Rhomboëder, id da dasselbe weder die Flächenlage einer pyramidalen Form erster, noch ner zweiter Ordnung besitzt, so wird es Rhomboëder dritter Ordung oder Rhomboëder der Zwischenrichtung genannt und mit

$$+\frac{m P n}{4} \frac{r}{l} \operatorname{oder} \varkappa'' \pi (\xi h k l)$$

ezeichnet; die 6 schraffirten Flächen des Skalenoëders Fig. 336 bilden enfalls ein Rhomboëder dritter Ordnung, $+\frac{m\,P\,n}{4}\,\frac{l}{r}$, von genau derselben rm und nur durch eine Drehung, welche von dem Werthe von m und n hängt, von dem ersten verschieden. Wir haben es hier also nicht mit der enantiomorphen Tetartoëdrie zu thun. Selbstverständlich haben die iden negativen Rhomboëder $-\frac{m\,P\,n}{4}\,\frac{r}{l}$ und $-\frac{m\,P\,n}{4}\,\frac{l}{r}$, welche aus dem gativen Skalenoëder entstehen, ebenfalls eine den beiden ersten congruente stalt. Alles, was bei Gelegenheit der rhomboëdrischen Hemiëdrie über Rhomboëder gesagt wurde, gilt auch hier, mit Ausnahme ihres Auf-

itens in den Combinationen, welches ihrer absichenden Stellung wegen ein anderes ist (s. ter Beispiele am Schluss dieses §).

2) Die hexagonalen Pyramiden erster 'dnung, nach demselhen Gesetz tetartoedrisch rdend, Fig. 337, liefern dieselben Rhom-Eder, welche wir auch in der Hemiëdrie kenn lernten. Sie sind die Grenzgestalten je ver Reihe von Skalenoëdern; deren Flächen len dann zu je zwei, von denen eine dem sten, die andere dem zweiten Rhomboëder itter Ordnung angehört, zusammen, folglich ist A Rhomboëder erster Ordnung (die Hälfte ter Pyramide erster Ordnung) die gemeinschafthe Grenzform des rechten und linken Rhomeders dritter Ordnung (in Fig. 338 durch hraffirung des letzteren unterschieden) für den II. dass die Ableitungszahl des Skalenoëders i der Ableitung aus dem Rhomboëder mit iselben Mittelkanten) == 4 ist. Die Rhomder können daher, wie in der Hemiëdrie, mit $\pm mR$

Fig. 337.

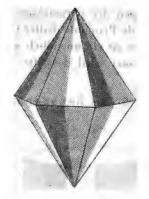
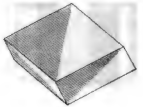


Fig. 338.

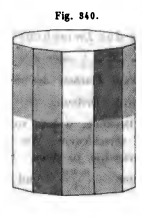


eichnet werden.

3) Die hexagonalen Pyramiden zweiter Ordnung, dem Gesetz Froth, Krystallographie.

der rhomboëdrischen Tetartoëdrie unterworfen, Fig. 339, liefern je ein aus sechs abwechselnden Flächen gebildetes »Rhomboëder zweiter Ordnung« als gemeinschaftliche Grenzform des einen positiven und des entgegengesetzten negativen Rhomboëders dritter Ordnung, während die beiden anderen Tetartoëder für den Grenzfall n=2 in dasjenige Rhomboëder

Fig. 389.



zweiter Ordnung zusammenfallen, welches von den übrigen sechs Flächen gebildet wird. Rhomboëder als Theilgestalten der Pyramiden zweiter Ordnung sind nur in dieser Tetartoëdrie möglich. Sie werden bezeichnet:

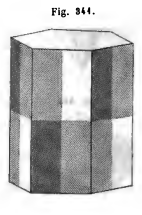
$$\frac{mP2}{4}\frac{r}{l}$$
 und $\frac{mP2}{4}\frac{l}{r}$

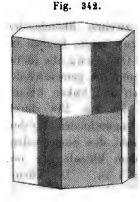
4) Die hexagonalen Prismen liefern in dieser Tetar-

toëdrie, wie aus Fig. 340 hervorgeht, je ein hexagonales Prisma dritter Ordnung, welches sich geometrisch nicht unterscheidet von demjenigen der pyramidalen Hemiëdrie; während dieses indess als eine hexagonale Pyramide dritter Ordnung, deren $m=\infty$, aufzufassen ist, muss ma jenes als ein unendlich spitzes Rhomboëder dritter Ordnung betrachten. Bezeichnet wird dasselbe



5) Das hexagonalle Prisma erster Ordnung, Fig. 344, erschein





in der rhemboedrischen Tetartoedrie mit seiner vollen Flächenzahl, wie schon daraus folgt, dass es als Rhomboeder, dessen m'= co, nicht weniger Flächen haben kann, als sechs. Wirkennen es daher, wie in der rhomboedrischen Hemiedrie, mit co R bezeichnen.

6) Das hexagonale Prisma zwei-

ter Ordnung, demselben Gesetz der Tetartoedrie unterworfen, Fig. 342, giebt eine Form, welche sich ebensowenig, wie vorige, von der holoedri-

ten unterscheidet und daher auch mit ∞ P 2 bezeichnet wird. Es die gemeinschaftliche Grenzgestalt, in welche die beiden Rhomboeder, lehe je aus einer Pyramide zweiter Ordnung entstehen, zusammenfallen, bald m den Maximalwerth ∞ erreicht.

7) Sowohl die Rhomboeder erster Ordnung, wie diejenigen zweiter und itter, liefern, wenn der Coefficient m=0 wird, ein und dasselbe Flächenar, die Basis = oR.

Ueberblicken wir die so resultirenden Formen, so ersehen wir, dass die eiden hexagonalen Prismen und die Basis genau so, wie in der Holoedrie. In der hexagonalen Prismen dritter branung, welche sich ebenso auch in der pyramidalen Hemiedrie vorfinden. Licht gentigt, um. diese Tetartoëdrie nachzuweisen, wohl aber dasjenige der homboëder zweiter Ordnung, da in allen Hemiedrien die Pyramiden zweiter branung vollslächig, in der trapezoëdrischen Tetartoëdrie als trigonale Pyraniden erscheinen. Sobald also an einem Krystall Rhomboëder beobachtet werden, welche sich von hexagonalen Pyramiden verschiedener Ordnung bleiten, gleichviel, welche derselben man als erster, welche als zweiter Ordnung betrachtet, so kahn dieser Krystall keiner andern Abtheilung des magonalen Systems angehören, als der rhomboëdrischen Tetartoëdrie. Ebenso unzweiselhaft ist dies natürlich nachgewiesen durch das Austreten man Rhomboëdern dritter Ordnung in Combination mit anderen Formen, welche sie als solche zu erkennen gestatten.

Beispiele: Der rhomboedrisch-tetartoedrischen Abtheilung gehören nur

 $\omega = 1,667, \quad \varepsilon = 1,723.$

ine kleine Zahl wenig wichtiger Substanzen an; es zird daher gentigen, eine einzige derselben, aus der eine der in der Natur vorkommenden, hier etwas iher zu betrachten:

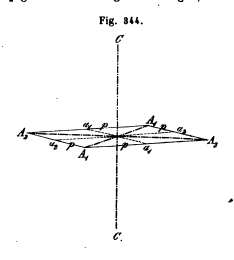
Nat. Dioptas = H^2 Cu Si O^4 . Dieses Mineral idet sich in smaragdgrünen Krystallen, welche nach nem Rhomboëder von 125° Polkantenwinkel spalten. mmt man dieses zum primären +R, so ist c = 4:0,5284, und die in Fig. 343 abgebildete mbination: r = -2R (das Spaltungsrhomboëder impft dessen Polkanten ab), $m = \infty$ P2, und das omboëder dritter Ordnung s, die Hälftform eines alenoëders -2R7, welches die gleichen Mittelnten mit -2R hat. Doppelbrechung +, stark.

Fig. 343.

Brechungsexponenten:

III. Das tetragonale*) Krystallsystem.

§. 72. Grundform der tetragonalen Krystalle. Das tetr System ist die Gesammtheit aller Formen, welche ausser einer H Symmetrieebene noch vier andere, senkrecht dazu und ei unter 45° durchschneidend, besitzen. Für die krystallographische Betrawerden die Formen, ebenso wie die hexagonalen, stets so gestellt, d Haupt-Symmetrieebene horizontal, die Hauptaxe folglich vertical steh tetragonalen Krystallgestalten sind derart beschaffen, dass sie nach Drehung von 90° um die Hauptaxe sich selbst wieder genau congruer Seien in Fig. 344 die Geraden A_1 , a_1 , a_2 , a_2 die Durchschnitte d Symmetrieebenen mit der Haupt-Symmetrieebene, so heisst jener Sal Richtungen A_1 und A_2 können beliebig mit einander vertauscht vebenso a_1 und a_2 , ohne die Formen zu ändern. Es sind demnach A_2 gleich wert hige Richtungen, ebenso a_1 und a_2 .



Es wird daher eine F den krystallonomisch möglich hören, deren Flächen je zw ser gleichwerthigen Richtur gleichem Abstande vom punkte durchschneiden. Durchschnitte mit der Haup metrieebene also die Gera Fig. 344 sind. Es wird s Einfachheit wegen empfehle solche Form zur Grund und zu Axenebenen die Symmetrieebene und zwei s ter 900 schneidende Sym ebenen, also zu Axen die axe und entweder die

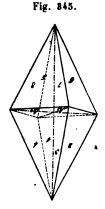
Linien A oder die beiden a, zu wählen. Nehmen wir zu diesem A_1 , A_2 **) und die Hauptaxe, und nennen wir die ersteren die

^{*)} Vielfach ist auch der Name »quadratisches System« im Gebrauch.

^{**)} Die Formen sollen stets so gestellt werden, dass A_1 horizontal auf den Berzu, A_2 horizontal quer, und die Hauptaxe vertical läuft.

Nebenaxen, so durchschneidet die Fläche 4 (s. Fig. 345) der Grundform, welche in dem Octanten des Raumes, zwischen A_1 und A_2 oberhalb, liegt, lie beiden Nebenaxen in gleichem Abstande, die Hauptaxe in einer vorläufig

och unbekannten Entfernung. Da diejenige Ebene, elche die Haupt-Symmetrieebene in A_1 vertical schneit (kurz: die Ebene A_1), eine Symmetrieebene ist, muss jene Grundform ausser dieser ersten Fläche ch eine zweite 2 besitzen, welche zu jener in Begauf A_1 symmetrisch liegt; da die verticale Ebene rch A_2 ebenfalls eine Symmetrieebene der vollandigen Form ist, so müssen zu derselben noch vei Flächen 3 und 4 gehören, welche in Bezug auf A_2 mustrisch zu 1 und 2 liegen; endlich müssen noch, ymmetrisch in Bezug auf die Hauptsymmetrieebene zu len genannten, vier untere Flächen 5, 6, 7, 8 vorhanden sein. Die vollständige einfache Krystallform besitzt also 8 Flächen, es ist eine tetragonale Py-



ramide, Fig. 345, deren sammtliche Flächen gleiche Neigung gegen die Hauptaxe besitzen.

Da die tetragonale Pyramide ebenso, wie die hexagonale, einem physikalisch einaxigen Krystall angehört, so muss die Neigung ihrer Flächen Segen die Hauptaxe in gleicher Weise mit der Temperatur veränderlich sein, d. h. die Pyramide muss bei steigender Temperatur spitzer oder stumpfer werden, je nachdem die Hauptaxe die Axe der grössten oder der kleinsten thermischen Ausdehnung des betreffenden Krystalls ist. Wenn wir die S. 250 u. f. für die hexagonale Pyramide gebrauchten Bezeichnungen sämmtlich in gleicher Weise auf die tetragonale anwenden, so finden wir das Verhältniss $\frac{c}{a}$, in welchem eine Fläche dieser Form die Haupt- und eine Vebenaxe schneidet, oder die Zahl c, wenn a=1 ge-

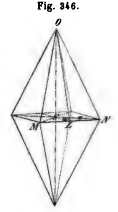
Vebenaxe schneidet, oder die Zahl c, wenn a = 1 geetzt wird, in folgender Weise:

Sei der Winkel der (horizontalen) Basiskanten, 2 β , emessen, so ist die Hälfte desselben der Winkel β , welchen ie Höhe des Dreiecks MNO Fig. 346 mit der Richtung CL lidet; die letztere ist Durchschnittsrichtung einer der Sympetrieebenen a mit der Haupt-Symmetrieebene; nennen wir ie auch hier Zwischenaxe und bezeichnen ihre Länge mit , so ist

$$\frac{c}{a'} = \operatorname{tg} \beta,$$

and da a' mit a 45°, und mit MN einen Rechten einschliesst, o ist, a = 1 gesetzt, $a' = \frac{1}{\sqrt{2}}$ also die gesuchte Zahl, das Parameterverhältniss der Fläche,

$$c = \frac{\lg \beta}{\sqrt{2}}.$$



ist dagegen der Polkanten winkel 2π der tetragonalen Pyramide gemessen worden, so berechnet sich c folgendermassen:

Der halbe Polkantenwinkel π ist der Winkel, welchen die Pyramidenfläche mit jeder der beiden verticalen Symmetrieebenen A_1 und A_2 bildet; da letztere sich senkrecht durchschneiden, so sind in dem, durch die drei genannten Flächen gebildete sphärischen Dreieck, die drei Winkel $(=\pi, \pi, 900)$ bekannt, daraus ergiebt sich eine der π gegenüberliegenden Seiten

$$\cos p = \frac{\cos \pi}{\sin \pi} = \cot \pi$$

und deren Cotangente ist die gesuchte Zahl, also

$$c = \cot p$$
.

Dieselben Betrachtungen, welche S. 252 tiber die Bedeutung der Zahl angestellt wurden, gelten wegen der physikalischen Uebereinstimmung zwischen hexagonalen und tetragonalen Krystallen auch für letztere, es mus also c auch hier eine irrationale Zahl sein. Ist dieselbe für eine bestimmte Temperatur durch eine Winkelmessung bestimmt, so sind damit alle Formen, welche an dem Krystall überhaupt möglich sind, gegeben, dem wir kennen nunmehr sämmtliche Elemente (Axenwinkel: 90°, 90°, 90°, Parameterverhältniss der Grundform: 4:4:c), es sind demnach nur solche Formen krystallonomisch möglich, deren Indices rationale Zahlen sind.

§. 73. Bezeichnung der tetragonalen Formen durch die Indices-Nachdem für die tetragonalen Formen die Haupt-Symmetrieebene und zwei gleichwerthige Symmetrieebenen als Axenebenen, eine tetragonale Pyramide als Grundform gewählt worden sind, kann zur Bezeichnung der Formed durch die Indices übergegangen werden. Die 8 Flächen der Grundform Fig. 345 haben offenbar sämmtlich gleiche Indices, nämlich

$$(444)$$
 $(4\overline{4}4)$ $(\overline{4}\overline{4}4)$ $(\overline{4}44)$ $(\overline{4}4\overline{4})$ $(\overline{4}4\overline{4})$ $(\overline{4}4\overline{4})$

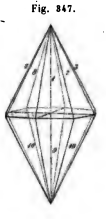
Diese 8 Symbole sind aber zugleich alle möglichen, aus denselben Indices zusammengesetzten; es stellt also auch in diesem System die Gesammtheit aller möglichen Flächen mit denselben Indices eine einfache Krystallform von tetragonaler Symmetrie dar.

Der allgemeinste Ausdruck für eine beliebige Fläche des tetragonale Krystallsystems ist das Symbol $(h\,k\,l)$; die bereits betrachtete tetragonale Grundform bildet davon den speciellen Fall h=k=l=1. In dem allgemeinen Symbol $(h\,k\,l)$ beziehen sich h und k auf die beiden gleichwerthige Nebenaxen, die beiden Werthe sind also beliebig vertauschbar, nicht so die dritte Zahl l, welche sich auf die Hauptaxe bezieht. Daraus ergeben sich folgende 16 Flächen mit den Indices h, k, l als möglich:

$$\begin{array}{ccccc} (h\,k\,l) & (k\,h\,l) & (k\,\overline{h}\,l) & (h\,\overline{k}\,l) \\ (\overline{h}\,\overline{k}\,l) & (\overline{k}\,\overline{h}\,l) & (\overline{k}\,h\,l) & (\overline{h}\,k\,l) \\ (h\,k\,\overline{l}) & (k\,h\,\overline{l}) & (k\,\overline{h}\,\overline{l}) & (h\,\overline{k}\,\overline{l}) \\ (\overline{h}\,\overline{k}\,\overline{l}) & (\overline{k}\,\overline{h}\,\overline{l}) & (\overline{k}\,h\,\overline{l}) & (\overline{h}\,k\,\overline{l}) \end{array}$$

In Fig. 347 sind, diese sammtlichen Flächen für den speciellen Fall 13), bezogen auf die Grundform Fig. 345, in gleicher Centraldistanz geschnet, und hilden, wie man sicht, eine geschlessene Form, welche das likommenne Analogon der auf gleiche Art entwickelten dibexagonalen

ramide des vorigen Systems bildet, demnach ditra gonste Pyramide zu benennen ist. Diese Gest bildet den allgemeinsten Repräsentanten der tergonsten Formen, aus welchem alle übrigen als exielle Fälle (dadurch, dass die Indices besondere lerthe, z. B. 0 oder 4, annehmen) sich ableiten. Etzen wir etwa h=k, so liefert selbstverständlich die ertauschung von k und k keine neue Fläche, es bendet sich also in jedem Octanten des Raumes nur ine mögliche Fläche, statt deren zwei, wie im allgeneinen Fall. Diese eine durchschneidet die beiden lebenaxen in gleichem Abstande, sie bildet also mit lan 7 anderen zugehörigen eine tetra gonale Pytamide, in dem besonderen Falle, dass h=k=l,



lie zur Grundform gewählte Pyramide. Setzt man einen der beiden Indices i oder k = 0, so liefern die Symbole zweier benachbarter Flächen, z. B.

$$(k \ 0 \ l)$$
 und $(k \ \overline{0} \ l)$

lur eine einzige Fläche, weil 0 = -0, und ebenso alle folgenden gleichtig benachbarten Flächenpaare der ditetragonalen Pyramide; es giebt also ur 8 Flächen mit den Indices 0, k, l, deren jede einer Nebenaxe parallel it und welche daher eine tetragonale Pyramide bilden, die sich durch ihre tellung von den zuerst besprochenen, z. B. von der Grundform, unter-

cheidet, s. Fig. 348. Ihr horizontaler Querschnitt tebenfalls ein Quadrat, dessen Seiten indess in Nebenaxen parallel sind, welches also gegen e Querschnittsfigur der ersten Art von Pyramin um 450 gedreht erscheint. Diese beiden ten von Pyramiden unterscheidet man ebenso, ie im hexagonalen System, als solche erster id zweiter Ordnung. Zu den so resultinden drei Arten von Formen, den ditetragolen Pyramiden, den tetragonalen Pyramiden ster und denen zweiter Ordnung, erhalten ir nun noch drei weitere, wenn wir den In
ix der Hauptaxe l = 0 setzen. Diese Formen ihen also der Hauptaxe parallel. Endlich giebt

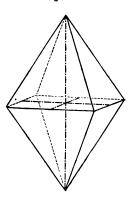


Fig. 348.

nur noch einen speciellen Fall, nämlich den, dass h=k=0; dies fert eine Fläche, welche beiden Nebenaxen parallel ist.

Es giebt also auch in diesem System sieben verschiedene Arten von

Formen, welche genau den sieben Arten im hexagonalen System entsprechen.

§. 74. Bezeichnung der tetragonalen Formen durch das Axenverhältniss. Bei der Bezeichnung der tetragonalen Formen durch die Parameter (Weiss'sche Bezeichnung) denken wir uns diese aufgetragen auf zwei gleichwerthige Normalen zu Symmetrieebenen, die wir wieder Nebenaxen nennen und mit a bezeichnen, und auf die Hauptaxe c. Der allgemeinste Fall ist dann offenbar, dass die Nebenaxen in verschiedenen Abständen, welche sich wie n:4 verhalten (wobei n eine rationale Zah, wegen der Gleichwerthigkeit der Nebenaxen), geschnitten werden, und das die Hauptaxe den mfachen Parameter der Grundform besitzt (m selbstverständlich ebenfalls rational). Alsdann ist das Parameterverhältniss einer solchen Fläche

$$= a : na : mc,$$

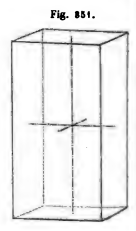
zu welcher in demselben Octanten noch eine zweite Fläche

= na : a : mc

gehören muss, welche durch Vertauschung der gleichwerthigen Nebenarm entsteht. Die analogen Flächenpaare müssen wegen der tetragonalen Symmetrie in allen andern sieben Octanten auftreten, und so entsteht: 4) die vollständige ditetragonale Pyramide (Fig. 347) als Gesammtheit allet möglichen Flächen mit dem Parameterverhältniss a:na:mc. 2) Setzen wir n=4, also die Nebenaxen gleich, so kann in jedem Octanten nur eine Fläche existiren, da die Vertauschung der beiden Nebenaxen nun keine neue Fläche mehr liefert; es resultirt eine tetragonale Pyramide erster Ordnung. 3) Lassen wir n den speciellen Werth ∞ annehmen, so durchschneidet die Fläche $a:\infty a:mc$ die Haupt-Symmetrieebene in einer Geraden welche offenbar der einen Nebenaxe parallel ist; diese Fläche fällt also susammen mit der benachbarten, welche das Parameterverhältniss $a:-\infty a:mc$ besitzt, und ebenso haben für diesen speciellen Fall je zwei benachbarte Flächen der ditetragonalen Pyramide Fig. 347, wie 2 mit 3, 8 mit 4 u. s. f.







dieselbe Lage im Raum; also ist die entstehende Pyramide nur eine tetragonale, unterscheidet sich aber von der vorigen durch ihre Stellung und s heisst Pyramide zweiter Ordnung. 4) Die Hauptaxe kann unendlich **gross werden**, d. h. $m = \infty$, während die Nebenaxen verschieden sind: dann resultiren acht der Hauptaxe parallele Flächen, das ditetragonale **Prisma** (Fig. 349) mit dem Parameterverhältniss $a:na:\infty c$. 5) Das Gleiche kann der Fall sein bei gleichen Nebenaxen, dann liefert das Parameterverhältniss a: a: co c nur vier, der Hauptaxe parallele Flächen, deren Durchschnitt durch die Hauptsymmetrieebene zusammenfällt mit demienigen der tetragonalen Pyramide erster Ordnung mit derselben Fläche. Form ist das tetragonale Prisma erster Ordnung, Fig. 350. kännen bei unendlich grosser Hauptaxe die Nebenaxen im Verhältniss 1:00 stehen; dann ergeben sich ebenfalls vier der Hauptaxe parallele Flächen, welche aber die Nebenaxen nicht in gleichem Abstande schneiden, sondern pearweise der einen derselben parallel sind, daher ihre Durchschnittsfigur mit der Hauptsymmetrie gleich ist derjenigen der Pyramide zweiter Ordnung. Das Prisma mit dem Parameterverhältniss $a: \infty \ a: \infty \ c$ wird deshalb 4 Prisma zweiter Ordnung, Fig. 354, genannt. 7) Endlich kann der iet : Coefficient beider Nebenaxen $= \infty$ werden; das Axenverhältniss $\infty a : \infty a : c$ 🚂 – liefert nur ein Paar paralleler Flächen, die Basis genannt, welche zugleich der Haupt-Symmetrieebene parallel ist. So giebt uns die Herleitung der möglichen Arten von Formen mit tetragonaler Symmetrie aus den Parameter-F. verhältnissen ebenso sieben Arten, wie es die Ableitung aus den Indices

-

216 . .

¥ .

150

23

. 3

720

1:

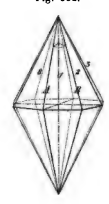
Da die beiden gleichwerthigen Nebenaxen sich zu einander ganz ebenso verhalten, wie die beiden Zwischenaxen, wir also S. 308 ebenso gut die Richtungen a_1 und a_2 (statt A_1 und A_2) hätten zu Nebenaxen nehmen konnen, so folgt, dass man die beiden Klassen von tetragonalen Pyramiden, die erste und zweite Ordnung, beliebig mit einander vertauschen, also auch eine Pyramide zweiter Ordnung zur Grundform wählen kann; alsdann werden selbstverständlich alle Pyramiden, sowie das Prisma derselben Ordnung zu solchen erster, die bisherigen Pyramiden und das Prisma erster Ordnung nunmehr zweiter.

§. 75. Wahl der Grundform. Genau dieselben Betrachtungen, welche Wir im 6. 58 anstellten, können wir hier, auf die tetragonalen Formen an-89 wendet, wiederholen. Wir beobachten in gleicher Weise an einem oder verschiedenen Krystallen einer tetragonal krystallisirenden Substanz verschiedene Pyramiden gleicher Ordnung, welche aber, wenn wir sie auf 8leich lange Nebenaxen reduciren, in einfachem rationalem Verhältniss der Rauptaxen zu einander stehen. Von diesen können wir eine beliebig zur Primaren Pyramide wählen, welche entweder durch Häufigkeit, durch Vorherrschendes Auftreten, durch Spaltbarkeit, oder dadurch, dass sie be-Sonders einfache Coefficienten der abgeleiteten Pyramiden liefert, ausge-Zeichnet ist. Da diese Wahl eine conventionelle ist, so findet sich auch hier oft für eine und dieselbe Substanz das aus den Winkeln der Grundforzberechnete Axenverhältniss 1:c bei verschiedenen Autoren verschieden megegeben, wobei aber die Zahlen c derselben in einfachem rationalem Verhältniss stehen, ausser, wenn der Eine diejenige Reihe von Pyramiden alssolche erster Ordnung bezeichnet hat, welche ein Anderer zur zweiten Ordnung wählte. In diesem Falle verhalten sich die Werthe von c bei beiden Autoren wie $1:\sqrt{2}$ oder wie ein rationales Vielfaches dieser Zahl.

Haben wir uns einmal für eine bestimmte Wahl der Grundform entschieden und deren Axenverhältniss bestimmt, so sind nunmehr durch die Kantenwinkel aller übrigen tetragonalen Pyramiden desselben Körpers deren absolute Ableitungszahlen m, d. h. ihr Axenverhältniss a:a:mc, gegeben. Dasselbe ist alsdann auch der Fall mit den Ableitungscoefficienten aller übrigen Formen derselben Krystallreihe, z. B. den etwa noch vorkommenden ditetragonalen Pyramiden a:na:mc. Da es sich hierbei um die Bestimmung zweier, von einander unabhängiger Grössen, der Werthevon m und n, handelt, müssen zwei von einander verschiedene Winkel gemessen werden.

An einer ditetragonalen Pyramide, Fig. 352, stossen je zwei benachbarte Flächen an den Nebenaxen, z. B. 4 und 8, unter anderm Winkel zusammen, als die an dera Zwischenaxen sich schneidenden, z. B. 4 und 2; eine ditetragonale Pyramide besitzt zweierlei Polkanten. Seien diese beiden bestimmt, z. B. der Winkel, welchen die Fläche

Fig. 352.



4 mit 8 macht, = 2α, derjenige, welchen sie mit 2 einschließe. = 2β gefunden, seien die beiden sich unter 450 schneidenden Symmetrieebenen, in welchen je die Polkanten A und B liegen, mit A und B bezeichnet, so sind in dem sphärischen Dreieck, welches von den Flächen 4, A und B gebildet wird, die drei Winkel gegeben, nämlich 450, α und β, hieraus sind zwei Seiten desselben zu berechnen, nämlich die Winkel, welche die Pokanten A und B selbst mit der Hauptaxe machen. Durch diese Winkel ist das Verhältniss der Längen sowohl der Nebenaze, als der Zwischenaxe, zu derjenigen der Hauptaxe bestimmt, und es erübrigt nur noch, aus dem Verhältniss, in welchem die Fläche 1 die Nebenaxe und die 450 damit bildende Zwischenaxe schneidet, dasjenige zu berechnen, in welchem sie dieselbe Nebenaxe und die 900 damit einschliessende zweite Nebenaxe durchschneidet, was mittelst ebener Trigonometrie geschieht Alsdann kennen wir das Verhältniss zweier Nebenaxen und der Hauptaxe; dadurch, dass wir den kleinsten Werth der Nebes-

axen = 4 setzen, und die Länge der Hauptaxe alsdann durch c (Hauptaxe der Grundform) dividiren, erhalten wir die Zahlen m und n der betreffenden ditetragonalen Pyramide.

Ganz analog ist die Berechnung, wenn eine Polkante und die Basiskante durch Messung bestimmt worden ist.

Wären an den Krystallen einer Substanz keine tetragonalen, sondern nur ditetragonale Pyramiden bekannt, so müsste eine solche zur Bestimmung des Axenverhältnisses dienen, und man hätte ganz ebenso zu verfahren, wie es S. 260 für die dihexagonalea Pyramiden gezeigt worden ist.

Dass hier ebenso wenig, wie im hexagonalen Systeme, das Axenver-

ältniss eines Körpers bestimmt werden kann, wenn die Krystalle desselben ur prismatische Formen (tetragonale und ditetragonale Prismen) zeigen, lass vielmehr sowohl das tetragonale Prisma erster, als das zweiter Ordung, sowie die verschiedenen ditetragonalen Prismen, für alle tetragonal rystallisirenden Körper identisch sind, bedarf kaum der Erwähnung.

Haben wir dagegen vermittelst einer tetragonalen oder ditetragonalen yramide das Axenverhältniss 4: c einer Substanz bestimmt, so ist damit ach dem Gesetz der Rationalität der Indices die Gesammtheit aller übrigen öglichen Formen, d. h. die Krystallreihe der Substanz gegeben, in och enach der Definition dieses Wortes nur diejenigen Formen gehören, och sich von der Grundform durch rationale Zahlen ableiten.

Was die Krystallreihen chemisch verschiedener Körper betrifft, so gelten ir dieselben wörtlich die S. 264 über die hexagonalen Krystalle angeellten Betrachtungen, die uns zu dem nothwendigen Schlusse führen, dass ieselben in keiner bestimmten Beziehung zu einander stehen, und dass ben so viele, scharf von einander durch Irrationalität ihres erhältnisses getrennte Krystallreihen im tetragonalen System zistiren, als es tetragonal krystallisirende Substanzen giebt.

Im Folgenden werden nun die Formen einer beliebigen tetragonalploëdrisch krystallisirenden Krystallreihe und die Art ihrer Combinationen eschrieben, und alles hier Gesagte gilt natürlich für jede andere Krystallsihe desselben Systems, nur mit dem Unterschiede, dass alsdann die Vinkel der pyramidalen Gestalten andere, das Axenverhältniss der Grundern ein anderes ist.

- 1) Holoëdrische Formen des tetragonalen Systems.
- §. 76. Beschreibung und Bezeichnung der holoëdrischen tetraonalen Formen. 4) Die ditetragonalen Pyramiden Fig. 353 (h k l) urchschneiden die Axen in dem Verhältniss a:na:mc, so ist das Weiss'sche Zeichen

(a:na:mc)

ad das ebenso, wie bei den dihexagonalen Pyramiden bildete Naumann'sche

m Pn.

is ditetragonale Pyramide besitzt dreierlei Kanten, imlich acht Basiskanten und je acht stumpfere und bärfere, mit einander abwechselnde, Polkanten. ne derartige Pyramide, aber mit 16 genau gleichen Ikanten ist krystallonomisch unmöglich, weil bei derben die Ableitungszahl $n = \text{tg } 67\frac{1}{2}^0 = 2,4142...$, o. eine irrationale Zahl sein würde. Ist die Zahl n

iner, als 2,4442, z. B. 2, so sind diejenigen Polkanten die stumpferen, lche vom Pol der Hauptaxe nach denen der Zwischenaxen herablaufen; diesem Falle ähnelt die Pyramide um so mehr einer tetragonalen erster

Ordnung, je weniger n von 4 verschieden ist; in dem Grenzfall, dass n seinen kleinsten Werth 4 annimmt, ist der Winkel der bezeichneten Polkanten = 480°, d. h. je zwei in einer solchen Polkante an einander stossende Flächen, also die Flächen eines Octanten, fallen in eine Ebene; es resultirt eine tetragonale Pyramide erster Ordnung als untere Grenzgestalt iener Reihe von ditetragonalen. Ist dagegen n grösser, als 2,4442, z. B. 3, so sind die nach den Nebenaxen herablaufenden Polkanten die stumpferen, und zwar um so stumpfwinkeliger, je grösser n ist. Für den Grenzfall $n = \infty$ sind die Basiskanten der Pyramide den Nebenaxen parallel, also werden die oben bezeichneten Polkantenwinkel 180°, d. h. zwei an solchen zusammenstossende, benachbarten Octanten angehörige Flächen fallen in eine Ebene, es entsteht eine tetragonale Pyramide zweiter Ordnung als zweite Grenzgestalt derselben Reihe von ditetragonalen Pyramiden. Die sämmtlichen möglichen ditetragonalen Pyramiden, welche gleiche Ableitungszahlm. aber verschiedene n besitzen, bilden also eine Reihe, deren Endglieder einerseits die tetragonale Pyramide erster Ordnung, andererseits diejenige zweiter Ordnung, mit demselben m, sind. Da die Flächen aller Glieder dieser Reifte, ebenso wie die der beiden Grenzformen, die Haupt- und eine Nebenaxe in demselben Verhältniss, mc: 1, schneiden, so mussen die einander entsprechenden Flächen sämmtlich derselben Geraden, welche jem beiden Axen in dem bezeichneten Verhältniss schneidet, parallel sein, also in einer Zone liegen, d. h. die Flächen der ditetragonalen Pyramiden liegen, mit parallelen Combinationskanten, zwischen je einer Fläche derjenigen tetragonalen Pyramide erster Ordnung und derjenigen zweiter Ordnung, mit welchen beiden sie gleiche Ableitungszahl m haben. solcher ditetragonalen Pyramiden mit einander combinirt erscheinen, so schärft die eine die Polkanten der anderen zu.

Zwei ditetragonale Pyramiden mit gleichem n, aber verschiedenem m, treten so in Combination, dass die flachere als 8-flächige Zuspitzung der 4 + 4kantigen Polecken der anderen erscheint, und die Combinationskanten beider horizontal laufen (vergl. die entsprechenden hexagonalen Combinationen S. 263).

Die ditetragonale Pyramide stellt, ebenso wie im hexagonalen System die dihexagonale, den allgemeinsten Fall einer tetragonalen Krystallgestalt dar, ist also der allgemeine Repräsentant aller anderen, welche gleichsam nur specielle Fälle desselben bilden.

2) Die tetragonale Pyramide erster Ordnung ist derjenige specielle Fall der ditetragonalen, in welchem n den Werth l hat. Dieselbe ist also zu bezeichnen durch

$$(hhl) = (a:a:mc) = mP.$$

Unter den verschiedenen Pyramiden einer Krystallreihe wird nach bereits bekannten Grundsätzen eine zur primären gewählt, diese erhält die Zeichen

$$(1 \ 1 \ 1) = (a : a : c) = P.$$

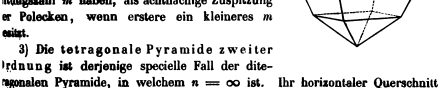
er welchen h grösser als l, während das m des Weiss'schen und Naunn'schen Zeichens ein echter Bruch ist. Bei den spitzeren Pyramiden ist h und m > 1.

Eine tetragonale Pyramide besitzt acht (vier obere und vier untere) iche Polkanten, sowie vier davon verschiedene, unter einander gleiche, siskanten.

Da der Hauptquerschnitt aller Pyramiden erster Ordnung dasselbe recht-

nkelige Tetragon ist, so erscheinen je zwei rselben combinirt so, dass die stumpfere die lecken der spitzeren vierflächig mit horizontan Combinationskanten zuspitzt, oder diese die siskanten jener zuschärft, s. Fig. 354.

Eine ditetragonale Pyramide mit einer teagonalen combinirt, erscheint als Zuschärfung in deren Polkanten, wenn beide gleiche Abitungszahl m haben, als achtslächige Zuspitzung er Polecken, wenn erstere ein kleineres m esitzt.



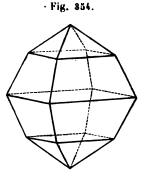
at dieselbe Form eines rechtwinkeligen Tetragons, wie der der Pyramide reter Ordnung, erscheint aber gegen diesen um 450 edreht, s. Fig. 355. Das Parameterverhältniss dieser rt von Gestalten ist also

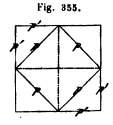
$$(a:\infty a:mc).$$

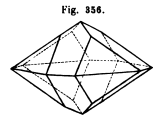
g. 355 stellt den Hauptquerschnitt p einer Pyramide ster Ordnung und denjenigen p' der ihr zugeirigen zweiter Ordnung dar, d. h. zweier Pyraden verschiedener Ordnung mit gleicher Abtungszahl m. Da eine Fläche der Pyramide zweiter

dnung die Haupt- und eine Nebenaxe in demselben Verhältniss schneidet, e eine Polkente, also wie zwei in einer solchen zusammenstossende Flächen r zugehörigen Pyramide erster Ordnung, so liegt sie mit zwei solchen

ichen in einer Zone, d. h. sie stumpft die Ikante der Pyramide erster Ordnung gerade . Es stellt demnach Fig. 356 die Combition einer Pyramide erster Ordnung mit r ihr zugehörigen zweiter Ordnung dar. eselben sind abgekürzt zu bezeichnen mit P und $mP\infty$ (letzteres das allgemeine ichen der Pyramiden zweiter Ordnung); enn m=4, d. h. erstere zur primären





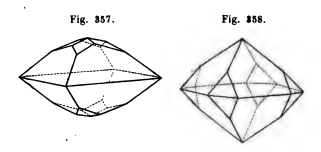


genommen worden ist, erhält diejenige, welche ihre Polkanten abstumpft, das Zeichen $P\infty$, und wird die primäre Pyramide zweiter Ordnung genannt. Dieselbe ist stumpfer, d. h. hat schärfere Basis und stumpfere Polkanten, als die zugehörige erster Ordnung. Ihr Weiss'sches Zeichen ist:

$$(a:\infty a:c),$$

das Miller'sche (101), dasjenige der Pyramiden zweiter Ordnung überhaupt: (h0l).

In den Combinationen zweier Pyramiden verschiedener Ordnung, welche nicht einander zugehörige sind, erscheint diejenige zweiter Ordnung, wenn sie einen kleineren Ableitungscoëfficienten *m* hat, als die der ersten



Ordnung, an dieser als vierflächige Zuspitzung der Polecken, die Zuspitzungsflächen auf die Kanten gerade aufgesetzt, Fig. 357. Ist dagegen m grüsser, so erscheint jene als Zuschärfung der Besignecken der Pyramides erster Ordnung, die Zahl

schärfungsflächen auf die Polkanten aufgesetzt. In dem in Fig. 358 dargeistellten speciellen Falle, dass die Combinationskanten einer Fläche der letzteren mit zwei Flächen der ersteren einander parallel sind, ist das m der Pyramide zweiter Ordnung doppelt so gross, als das der ersten, also beispielsweise ihre Zeichen P und $2P\infty$.

Die Combinationen der Pyramiden zweiter Ordnung mit ditetragonalen sind analog denen der Pyramiden erster Ordnung, nur mit den Unterschieden, welche in der Verschiedenheit der Stellung von beiderlei Formen begründet sind.

4) Das ditetragonale Prisma ist diejenige ditetragonale Pyramide, deren Ableitungszahl $m = \infty$ ist; es besitzt denselben horizontalen Querschnitt, wie diejenigen ditetragonalen Pyramiden, welche mit jenem gleiches m haben; seine Flächen sind aber sämmtlich der Hauptaxe parallel, also vermag diese Form für sich allein den Raum nicht zu umschließen. Fig. 349 stellt dieselbe in Combination mit der Basis dar. Ihre verschiedens Zeichen ergeben sich nunmehr ganz von selbst als:

$$(hk0) = \infty Pn$$

= $(a : na : \infty c).$

Das ditetragonale Prisma hat acht Kanten, von denen vier schäffund die vier alternirenden stumpfer sind. Ein ditetragonales Prisma acht gleichen Kanten ist aus demselben Grunde krystallonomisch unm lich, wie eine gleichkantige ditetragonale Pyramide.

Je nachdem der Zahlenwerth von n näher an 1 liegt oder sehr

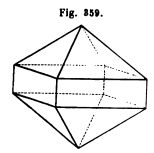
ist, ähnelt des ditetragonale Prisma mehr dem einen oder dem anderen der beiden folgenden Formen, dem Prisma erster oder dem zweiter Ordnung. Seine Flächen liegen zwischen den Flächen dieser beiden letzterwähnten Formen, und sie bilden Zuschärfungen der Kanten sowohl des einen, wie des anderen.

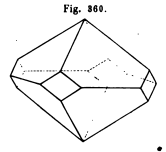
Die ditetragonalen Pyramiden mit gleichem n sind um so spitzer, sie zühern sich um so mehr der verticalen Stellung der Flächen, je grösser m ist; das Endglied einer solchen Reihe ist das ditetragonale Prisma mit de m-selben Werth von n; dieses ist zugleich identisch für alle tetragonalen Substanzen, weil seine Winkel nicht von dem Verbältniss 4:c, sondern nur von der rationalen Zahl n, welche bei allen jenen Körpern verwirklicht sein kann, abhängt. Ein ditetragonales Prisma stumpft die Basiskanten der ditetragonalen Pyramiden, welche dasselbe n haben, gerade ab.

Pyramide mit den besonderen Werthen $m=\infty$ und n=1, oder die tetagonale Pyramide mit den besonderen Werthen $m=\infty$ und n=1, oder die tetagonale Pyramide erster Ordnung, deren m den Grenzwerth ∞ angetemmen hat. Es ist also eine Pyramide der letzteren Art mit verticalen, die Hauptaxe parallelen Flächen, welche Form für sich den Raum nicht prethliesst. Diese Gestalt ist in Fig. 350 in Combination mit der Basis largestellt. Da ihr Axenverhältniss $1:1:\infty$ gar keiner Variation mehr läg ist, so giebt es nur ein tetragonales Prisma erster Ordnung, dessen lanten winkel 90°, identisch für alle tetragonal krystallisirenden Körper, und la hezeichnen:

$$\infty P = (1 \ 1 \ 0)
= (a : a : \infty c).$$

Dasselbe erscheint in Combinationen an allen tetragonalen Pyramiden Dasselben Ordnung als gerade Abstumpfung der Basiskanten (Fig. 359),





denen der anderen Ordnung als gerade Abstumpfung der Basisecken. [8. 360].

Das tetragonale Prisma zweiter Ordnung $= \infty P \infty = 0$) $= (a : \infty a : \infty c)$ ist die Grenzform der tetragonalen Pyramiden witer Ordnung für den Fall, dass $m = \infty$, es kann also auch nur eine solche Gestalt geben, welche sich von der vorigen nur durch ihre

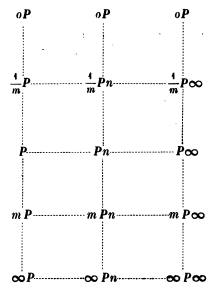
Stellung (sie erscheint um 45° gegen jene gedreht) unterscheidet. I 359 und 360 können auch als Combinationen dieses Prismas mit ei ramide zweiter Ordnung, resp. erster Ordnung, dienen, wenn n Nebenaxen mit den Zwischenaxen vertauscht, d. h. jene Gestalten i die Hauptaxe, und zwar um 45°, gedreht denkt.

7) Die tetragonale Basis, die Haupt-Symmetrieebene selbst, untere Grenzform aller tetragonalen Pyramiden, welche um so stumpf sich in der Lage ihrer Flächen um so mehr derselben nähern, als eleitungszahl m sich der Null nähert. Ist m=0, so sind die Pol winkel = 480° , die Flächen der Pyramide fallen in eine einzige Hor ebene zusammen. Daher bezeichnet man auch in diesem System di mit oP. Die beiden anderen Bezeichnungen sind:

$$(\infty a : \infty a : c) == (0 0 1).$$

Diese Form, deren es natürlich auch nur eine einzige giebt, kan weniger für sich allein auftreten, als die Prismen, da sie den Raum einer Richtung, von oben nach unten, abschliesst. Die Gestalt ihr risses in den Combinationen ist entweder diejenige eines rechtwin Tetragons oder eines gleichwinkeligen Achtecks (zwei um 45° gedrehte ecke), oder eines Ditetragons mit vier schärferen und vier stun Winkeln.

Den Zusammenhang aller dieser soeben beschriebenen holoëdrisch stalten einer tetragonalen Krystallreihe kann man am besten in nach dem Schema, welches vollkommen analog dem des hexagonalen S. 270 ist, übersehen:



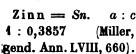
Die vorderste verticale Reihe ist diejenige der Pyramiden erste nung, welche sämmtlich zwischen der Basis und dem Prisma erster 01

en; m stets grösser, als 1, genommen, ist das Zeichen der flacheren, schen der primären und der Basis liegenden, $\frac{4}{m}P$ derjenigen, welche zer sind, als die Grundform m P. Ganz analog stellt die letzte Verticalie alle Pyramiden zweiter Ordnung dar. Dazwischen liegen die Verticalien der ditetragonalen Pyramiden, von denen nur die allgemeine Reihe der unbestimmten Zahl n als Repräsentant der übrigen aufgeführt ist. Le ditetragonale Pyramide ist nun zugleich ein Glied einer Horizontalreihe, Iche sämmtliche ditetragonale Pyramiden mit gleich em m, und als Endeder die erste und zweite Pyramide mit dem selb en m umfasst. Ebenso rd die letzte Horizontalreihe von den ditetragonalen Prismen, sämmtlich rischen dem ersten und dem zweiten Prisma liegend, gebildet.

Sowohl die Flächen der in einer Verticalreihe stehenden, als der in prizontalreihen vereinigten Krystallformen bilden mit den entsprechenden ächen aller Formen derselben Reihe je eine krystallographische one, d. h. schneiden sich in parallelen Kanten.

§. 77. Beispiele: Bor = B. a:c=1:0,576. Die von Wöhler

If Deville durch Schmeln von Borsäure mit Alunium im Kohlentiegel laltenen diamantharten ystalle zeigen o = P, = 2P, $o' = P \infty$, $= \infty P$, $m' = \infty P \infty$, = 364.



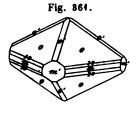


Fig. 362.

galvanisch ausgeschiedenen Krystalle dieses Metalles i entweder nadelförmige Combinationen: $m = \infty P$, $= \infty P\infty$, o = P, $o' = P\infty$, Fig. 362, oder nur die he Pyramide P.

Quecksilberchlorur = Hg^2Cl^2 (nat. Quecksilbernerz). a:c=1:1,7414. Die Krystalle sind prismahe Combinationen von $p=\infty P\infty$ und o=P, Fig. 363. Pelbrechung positiv: $\omega=1,96$, $\varepsilon=2,60$ f. Roth (Desizeaux, Ann. d. min. XI, 300).

Quecksilberjodid = HgJ^2 . a:c=4:1,9955 tscherlich, Pogg. Ann. XXVIII, 116). Kleine dunkelte spitze Pyramiden P mit oP, selten $\frac{1}{4}P$. Spaltbar P vollkommen. Doppelbrechung negativ (Des Cloitux, a. a. O. 307).

Die Krystalle dieses Körpers bieten ein bemerkensrthes Beispiel für die bereits S. 114 allgemein besprochenen 3roth, Krystallographie.

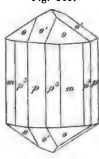




Erscheinungen der inneren Spannung und dadurch bewirkter Verder optischen Erscheinungen. Während die aus einer Auflösung kalium erhaltenen Krystalle gewöhnlich ohne alle Störung ihrer sind, erscheinen die aus gewissen organischen Lösungsmitteln aus sirten, wenn man dunne Spaltungsplatten nach der Basis im paral larisirten Licht bei gekreuzten Nicols betrachtet, nur stellenweis häufig nur die Mitte der Platte, während der grösste Theil beim Di und dunkel wird, und zwar derart, dass die Substanz gespannt parallel den Diagonalen der Basis (den Nebenaxen). Im convergei erscheinen denn auch die ersteren Partien einaxig, die letzteren mit wechselndem Axenwinkel, wobei die Axenebene stets einer de Nebenaxen parallel ist. Sehr häufig sind die dunnsten Spaltungsple aus mehreren über einander liegenden Schichten zusammengesetzt, it die Spannungsrichtungen, also auch die Axenebenen, gekreuzt entstehen dann, um so regelmässiger, je mehr solcher Schichten ander abwechseln, die farbigen Hyperbeln Fig. 96, welche sich Platte drehen und welche man stets erhält, wenn man dunne Plat zweiaxigen Substanz, z. B. Glimmertafeln, kreuzweise auf einander (Groth, unveröff. Beob.).

Quecksilbercyanid = $HgCy^2$. a:c=1:1,8384. Com Fig. 364.

Fig. 365.



 $\frac{o}{4} = \frac{1}{4}P, \frac{o'}{2} = \frac{1}{4}P\infty, \ p = \infty P\infty \text{ s.}$ Doppelbrechung - (Des Cloizeaux, a. a. O.,

Gelbes Blutlaugensalz, Ferrocyai $= K^4 FeCy^6 + 3$ aq. a:c=1:7675 (Buns Ann. XXXVI, 404). Grosse gelbe tafelforn stalle: o P, P. Spaltbarkeit nach o P vol Doppelbrechung +. Diese Krystalle zeigen : die des HgJ2, Störungen ihrer optischen Eige durch Spannungen parallel den Nebenaxen, die basischen Spaltungsplatten nur stellenwe axig, sonst zweiaxig erscheinen, die Ebene (deren Winkel wechselt, stets parallel einer der Basis (Des Cloizeaux, nouv. recherches,

Zinnsäure $\implies SnO^2$ (naturl. Zinner = 1:0,6724. Combination: $m = \infty P$, p: $p^3 = \infty P^3$, o = P, $o' = P\infty$, Fig. 365. brechung +.

Titansaure = TiO^2 (Rutil). a:c=1Dieselbe Combination wie die vorige Substa 365. Doppelbrechung +.

 $Zirkon (nat.) = ZrO^2 + SiO^2$. a: c=1

embination: $m = \infty P$, $p = \infty P \infty$, o = P, 3o = 3P, d = 3P3. ig. 366.

Schwefelsaures Nickel = $NiSO^4 + 6$ aq. a:c=1:1,9061 fitscherlich, Poggend. Ann. XI, 323,. o=P, $\frac{o}{2}=\frac{1}{2}P$, c=oP. Fig. 57. Doppelbrechung —.

Fig. 366.

Fig. 367.

Fig. 368.

Saures Kalium phosphat = KH^2PO^4 . a:c=4:0,6640 (Mitscherch, Ann. de chim. et phys. XIX, 364). Combination: o=P, $m=\infty P$. ig.368. Doppelbrechung —; $\omega=4,505-4,510$,

= 1,465—1,472 (Des Cloizeaux, a. a. O. 306. Saures Ammoniumphosphat = $\sqrt{H^4}$) H^2PO^4 . a:c=4:0,7124 Mitscherlich, a. O. 373). Dieselbe Combination, wie das rige Salz. Doppelbr. —: $\omega = 1,512-1,519$, = 1,476—1,477 (Des Cloizeaux, a. a. O. 306).

Leu cit (naturl.) \Rightarrow $(K, Na)^2 Al^2 Si^4 O^{12}$. : c = 4: 0,5264 (vom Rath, Mon. Ber. d. Berl. kad. 1873). Combination: o = P, d = 4 P2 gleicher Ausdehnung, deshalb dem regulären

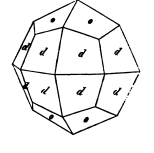


Fig. 369.

cositetraeder 202 täuschend ähnlich, Fig. 369. Sehr schwache Doppelrechung +, $\omega = 1,508$, $\varepsilon = 1,509$. Des Cloizeaux, Man. de min. II, XXXIV.

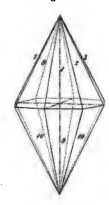
2) Hemiëdrische Formen des tetragonalen Systems.

§. 78. Arten der Hemiëdrie. Die Entwickelung der möglichen Arten ler Hemiëdrie wird, wie bisher, an dem allgemeinen Repräsentanten aller lormen des Systems, an der ditetragonalen Pyramide, auszuführen und damit ladann die entsprechenden hemiëdrischen Hälften der anderen Gestalten Begeben sein.

^{*)} d ist bestimmt durch die beiden Zonen [03, 03] und [0, p].

Denken wir uns den Raum von denjenigen zwei senkrechten Symmetrieebenen, in welchen die Nebenaxen liegen, in 4 Viertel getheilt, so liegen in jedem solchen Quadranten vier Flächen der ditetragonalen Pyramide, zwei obere und zwei untere, z. B. 1, 2, 9 und 10 Fig. 370. Wir werden

Fig. 370.



nur dann eine hemiëdrische Form erhalten, wenn wir die Hälfte aller Flächen so auswählen, dass in jedem Quadranten zwei Flächen in gleicher Weise genommen werden. Jede andere Auswahl der Flächen liefert, ganz ebenso, wie wir S. 272 im hexagonalen Systeme sahen, Formen, welche nicht den Bedingungen der Hemiëdrie genügen. Die Auswahl von zwei Flächen unter jenen vier ist aber nur auf dreierlei Art möglich, nämlich: a) die einer oberen und einer anders geneigten unteren, z. B. 4 und 40 Fig. 370; oder b) die beider oberen (oder beider unteren), z. B. 4 und 2 Fig. 370; oder endlich c) zweier über einander gelegenen, z. B. 4 und 9 Fig. 370.

Es sind demnach drei verschiedene Arten von Hemiëdrie möglich, welche ganz genau den drei, auf

dieselbe Art abgeleiteten Hemiëdrien des hexagonalen Systems entsprechen und folgendermassen benannt sind:

- a) die trapezoëdrische,
- b) die sphenoidische,
- c) die pyramidale Hemiëdrie.
- a) Die trapezoëdrische Hemiëdrie.

§. 79. 4) Die trapezoëdrisch-hemiëdrischen Formen der ditetragonales Pyramiden entstehen durch Auswahl von acht alternirend oben und unter gelegenen Flächen, Fig. 371. Aus jeder derselben resultiren demnach swei

Fig. 371.

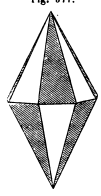


Fig. 372 a.

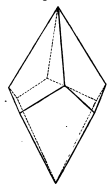
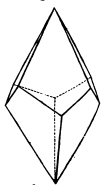


Fig. 872 b.



Hemiëder, aus den weiss gelassenen Flächen die in Fig. 372a, aus den schwarz bezeichneten die in Fig. 372b dargestellte Gestalt, welche nach der

١

pezform, die deren Flächen bei gleicher Centraldistanz besitzen, tetranale Trapezoëder heissen. Die beiden aus einer ditetragonalen Pynide entstehenden Trapezoëder sind enantiomorph, sie können durch ne Drehung zur Deckung gebracht werden. Wir nennen dasjenige von den, welches dadurch entsteht, dass von den vier Flächen des dem Beschter zugekehrten Quadranten der ditetragonalen Pyramide, die rechte ere und linke untere bleiben, die beiden anderen verschwinden, das chte Trapezoëder, das entgegengesetzte, in welchem also die linke ere Fläche jenes Quadranten auftritt, das linke, und bezeichnet dieben mit

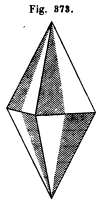
$$\frac{mPn}{2} r \text{ und } \frac{mPn}{2} l$$

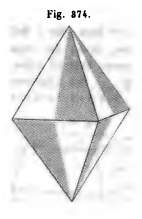
$$= \frac{1}{4} (a : na : mc) = x'' (hkl).$$

- Trapezoëder besitzen je acht gleiche Polkanten und ebenso viel Mittelnten, von denen vier stumpfere (bei den rechten Trapezoëdern von ks unten nach rechts oben, bei den linken entgegengesetzt laufend, lls, wie in Fig. 374 und 372, n > 2,4442, vergl. S. 345) und vier härfere sind.
- 2) Die tetragonalen Pyramiden erster Ordnung, demselben esetz der Hemiedrie unterworfen, Fig. 373, liefern Formen, welche sich ometrisch nicht von den holoedrischen unterscheiden, da von den zwei ächen der ditetragonalen Pyramide, welche hier in eine Ebene fallen,

ne zur hemiëdrischen rm gehört, also diese ene, und ebenso alle ben anderen an dier auftreten müssen.

3) Das Gleiche ist r Fall mit den teagonalen Pyraiden zweiter Ording, welche, wie
g. 374 zeigt, durch
see Hemiedrie nicht
andert wird.





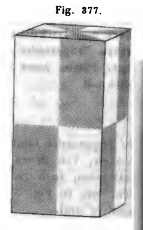
- 4) Die ditetragonalen Prismen Fig. 375,
- 5) das tetragonale Priisma erster Ordnung Fig. 376,
- 6) das tetragonale Prisma zweiter Ordnung Fig. 377,
- 7) die Basis (s. Fig. 375 bis 377) liefern in Folge dessen ebenfalls niëdrische Formen dieser Abtheilung, welche vollkommen mit den holo-ischen übereinstimmen.

Da sich demnach die Krystallformen dieser Art von Hemiëdrie nur in iehung auf die ditetragonalen Pyramiden von den holoëdrischen unter-

scheiden, so müssen die hierher gehörigen Körper, deren man bis jetzt drei (sämmtlich organische Verbindungen) kennt, wenn keine Flächen von ditetragonalen Pyramiden an deren Krystallen vorkommen, sich nur durch ihre Circularpolarisation in der Richtung der Hauptaxe als hierher gehörig

Fig. 875.

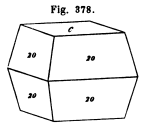


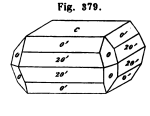


erkennen lassen. Durch diese Eigenschaft ist denn auch zuerst festgestellt worden, dass folgende Stoffe trapezoëdrisch-hemiëdrisch krystallisiren:

Schwefelsaures Strychnin = $(C_{21}H_{24}N_2O_2)S_2O_8 + 13$ aq. a:c=1:3,312. Combination*) P und oP, tafelformig nach letzterer Fläche; nach derselben äusserst vollkommen spaltbar. Doppelbrechung —. Drehung: 9—10° Roth (für 1 Millim.), stets links (ebenso, aber in schwächerem Grade, dreht die wässerige Lösung des Salzes, und ist dies das einzige bekannte Beispiel eines Körpers, der fest und in Lösung Circularpolarisation zeigt). — Des Cloizeaux, Ann. d. min. XI, 340.

Schwefelsaures Aethylendiamin =





 $(C_2 H_4) H_4 N_2$, $H_2 SO_4$. a: c = 4: 4,4943.

Combination entweder

Fig. 378: 2o = 2P, c = oP, oder Fig. 379: c = oP, o = P, o' = Pco, 2o' = 2Pco. Spaltber
keit vollkommen nach oP. Doppelbrechung

+. Drehung 450 30'

für Natriumgelb. (V. von Lang, Sitz. Ber. d. Wien. Akad. LXV, II.). Kohlensaures Guanidin $= (CH^5N^3)^2H^2CO^3$. a:c=4:0,9940. Combination $P, oP, \infty P\infty$, die beiden letzteren klein, so dass diese Combination fast vollkommen einer regulären: $O, \infty O\infty$, gleicht. Spaltbarkeit nach oP vollkommen. Doppelbrechung —, nicht stark.

^{*)} Fig. 378 kann für diesen Körper gelten, wenn man 20 für P nimmt.

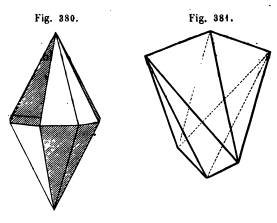
Roth
$$Li = 1,4922$$
 1,4818
Gelb $Na = 1,4963$ 1,4864
Grun $Tl = 1,5003$ 1,4899.

) rehung 12^{0} 35' Li, 14^{0} 35' Na, 17^{0} 4' Tl (Bodewig, unveröffentlichte Beobachtungen).

b) Die sphenoidische Hemiëdrie.

§. 80. 4) Die ditetragonale Pyramide liefert nach dem Gesetz der sphenoidischen Hemiëdrie, durch Beibehaltung der neben einander liegendem Flächenpaare in allen alternirenden Octanten und Verschwinden-

lassen der anderen, Fig. 380, je zwei Hälften, welche die Gestalt Fig. 381 besitzen, und zwar bilden die weiss gelassenen Flächen diese Form genau in der Stellung, wie sie die Figur zeigt, während die andere Hälfte derselben eine genau gleiche, aber um 180º gedrehte Gestalt liefert. selche Krystallform Eine heisst, weil bei gleicher Centraldistanz ibre Flächen die Gestalt ungleichseitiger Drei-



ecke (Skalene) haben, tetragonales Skalenoëder, und unterscheidet man die beiden, aus einer ditetragonalen Pyramide entstehenden Formen als positives und negatives Skalenoëder, welche Unterscheidung auch in der Naumann'schen Bezeichnung

$$+\frac{mPn}{2}$$
 und $-\frac{mPn}{2}$

ihren Ausdruck findet. Die Miller'schen und Weiss'schen Zeichen der Skalenoëder sind:

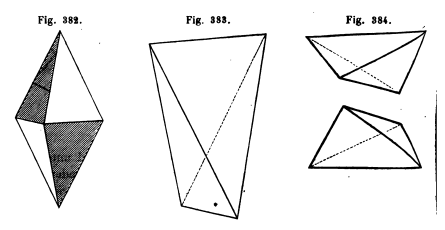
$$\varkappa (hkl)$$
 und $\frac{1}{2}(a:na:mc)$.

Selbstverständlich ist es an und für sich beliebig, welche der beiden Hälftformen man in einem speciellen Falle positive, welche negative nennt, und geschieht die Wahl nach denselben Grundsätzen, wie die einer Grundform, also die etwa regelmässig vorherrschende Hälfte ist als positive zu bezeichnen. Ist eine solche Wahl an einem Krystall einmal getroffen, so ist damit natürlich das Vorzeichen, + oder —, für alle anderen, daran auftretenden Formen gegeben.

Ein tetragonales Skalenoëder besteht aus zwei oberen und zwei, in alternirender Stellung dezu befindlichen unteren Flächenpaaren, deren Flächen sich je in einer stumpferen Polkante, deren Winkel gleich demjenigen der entsprechenden Polkante an der ditetragonalen Pyramide ist, schneider Ausser diesen vier stumpferen Polkanten besitzt das Skalenoëder noch vie schärfere, mit jenen abwechselnd, und ebenso viel einander gleiche Mitte kanten. Die Polecken desselben sind also 2 + 2kantige, die Seitenecke 2 + 4 + 4 kantige.

Combinationen mehrerer Skalenoëder mit einander sind sehr manniq fachen Ansehens je nach dem Verhältniss der Zahlen m und n des eine zu denen des anderen, und je nach dem Vorzeichen. Wie aus den Be spielen zu ersehen, kommen jedoch gewöhnlich nur Combinationen eine solchen mit einfacheren Formen vor.

2) Die tetragonale Pyramide erster Ordnung, derselben He miëdrie unterworfen (Fig. 382), liefert eine Form, welche nur aus vie zwei oberen und zwei alternirend gestellten unteren Flächen besteht. Dies Form (Fig. 383) heisst Sphenoëder oder Sphenoid; die Umrissfiguihrer vier Flächen bei gleicher Centraldistanz ist die gleichschenkeliger Dreeke. Ein Sphenoïd besitzt nur zwei, horizontal laufende, einander gleiche



Polkanten, dagegen vier davon verschiedene, unter einander aber gleiche Mittelkanten. Bei dem in Fig. 383 dargestellten Sphenoëder sind die Polkanten schärfer, als die Mittelkanten, bei dem Fig. 384 dargestellten dagegen sind die Polkanten die stumpferen; erstere Form zeigt besonders die Aehulichkeit mit einem Keil (Sphen), welcher derselben den Namen verliehen hat. Darnach unterscheidet man die Sphenoide als spitze und stumpfe, und ist ein solches natürlich um so spitzer oder stumpfer, i mehr dies der Fall ist mit der tetragonalen Pyramide, von der dasselbe sie ableitet. Ein Sphenoëder, welches genau zwischen den spitzen und stumpfe mitten inne stände, d. h. dessen Polkanten gleich den Mittelkanten wären würde die Form des regulären Tetraëders haben. Ein Sphenoëder, welche diesem sehr nahe kommt, ist krystallonomisch bei jeder tetragonal krystall sirenden Substanz dieser Hemiëdrie möglich. Da nun dessen Polkanten bei

Erwärmen schärfer werden, die Mittelkanten stumpfer, wenn die Hauptaxe die Richtung der grössten Ausdehnung durch die Wärme ist, dagegen beide sich in umgekehrtem Sinne ändern, wenn der Krystall sich parallel der Hauptaxe am wenigsten ausdehnt, so wird es eine Temperatur geben. bei welcher jenes Sphenoid sogar genau gleiche Pol- und Mittelkanten besitzt. Dass es deshalb noch keineswegs als ein reguläres Tetraëder betrachtet werden darf, lehren dieselben Betrachtungen, welche über den scheinbaren Vebergang der entsprechenden hexagonalen Form, des Rhomboëders, in einen regulären Würfel, S. 277, angestellt worden sind.

Die beiden, aus einer tetragonalen Pyramide entstehenden Sphenoeder werden als positives und negatives unterschieden; dieselben haben genau gleiche Gestalt, nur ist das eine gegen das andere um 900 gedreht. Combinirt erscheinen beide so, dass eine die Ecken des anderen abstumpft, s. die Combination des Kupferkies Fig. 389. Sie werden folgendermassen beseichnet:

+
$$\frac{mP}{2}$$
 und - $\frac{mP}{2}$ nach Naumann,
 \mathbf{z} (hhl) nach Miller,
 $\frac{1}{4}$ $(a:a:mc)$ nach Weiss.

Erscheinen zwei verschiedene Sphenoide von entgegengesetztem Vorzeichen mit einander combinirt, so stumpst ebenfalls das eine die Ecken des underen ab., aber mit anderer Neigung der Abstumpfungsflächen gegen die Hamptaxe, s. Fig. 394 Kupferkies. Eine Abstumpfung der Ecken eines Sphenoëders mit verticalen Flächen ist das tetragonale Prisma erster Ordanng; die gerade Abstumpfung der Mittelkanten das Prisma zweiter Ordnung; die gerade Abstumpfung der Polkanten die Basis.

- 3) Die tetragonale Pyramide zweiter Ordnung, nach demselben Gesetze hemiedrisch werdend, Fig. 385, liesert eine der holoëdrischen vollkommen gleiche Form, weil jede Fläche derselben zwei derjenigen ditetragonalen Pyramide, deren $n = \infty$ ist, repräsentirt, von denen jedesmal eine der hemiëdrischen Form angehört. Ganz in derselben Art bleibt auch in der entsprechenden Hemiëdrie des hexagonalen Systems, der rhomboedrischen, die Pyramide zweiter Ordnung scheinbar ungeändert (s. S. 280.
- 4) Das ditetragonale Prisma hat seine Flächen gleichzeitig in den benachbarten oberen and unteren Octanten liegen; wenn also dieselben meh in den abwechselnden fortfallen (Fig. 386), so ist doch die hemiedrische Form aus ebenso viel Plichen gebildet, als die holoëdrische, sie ist aber

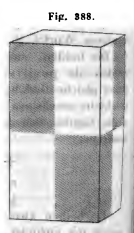
Fig. 385.

bidit diejenige ditetragonale Pyramide, sondern dasjenige Skalenoeder, dessen # == 00 ist.

5) Das tetragonale Prisma erster Ordnung unterscheidet sich sphenoidisch hemiedrisch (Fig. 387) ebenso wenig vom holoëdrischen, wie das hexagonale in der rhomboëdrischen Hemiedrie. Dasselbe ist jedoch hier nicht aufzufassen als eine tetragonale Pyramide, deren $m=\infty$, sondern als ein Sphenoëder, dessen m diesen Grenzwerth erreicht, als das Endglied der Reihe von Sphenoëdern mit wachsendem m.

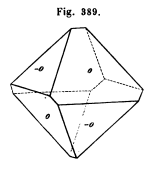
Fig. 386.

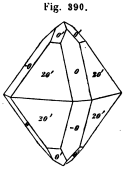


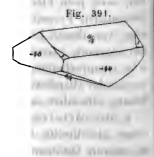


- 6) Das tetragonale Prisma zweiter Ordnung, derselben Hemiëdrie unterworfen (Fig. 388), liefert natürlich ebenfalls eine der hole ëdrischen gleiche Form, die Pyramide zweiter Ordnung, deren $m=\infty$.
- 7) Die Basis ist dasselbe Flächenpaar, wie die holoëdrische, es ist als das Grenzglied der Reihe der flachen Sphenoëder, dessen m nämlich = 0 ist, zu betrachten.

Beispiele. Folgende Substanzen krystallisiren sphenoidisch hemiedrisch Kupferkies $CuFeS^2$. a:c=1:0,9856. Häufigste Combination





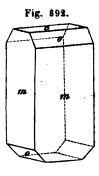


 $o = +\frac{P}{2}$, $-o = -\frac{P}{2}$, Fig. 389 (einem regulären Octaëder sehr ähnlich), durch die Oberflächenbeschaffenheit der beiden Sphenoide (das eine

nzend, das andere matt) leicht als hemiedrisch zu tennen. Weitere Combinationen: Fig. 390: $o = +\frac{P}{2}$, $o' = P\infty$, $2o' = 2P\infty$, und Fig. 394:

$$= + \frac{1}{2}, \quad 4 = -\frac{4P}{2}, \quad s = +\frac{3P2}{2}.$$

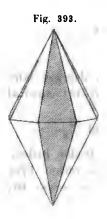
Harnstoff = CH_4N_2O . a:c=1:0,8345. Compation Fig. 392: $o=\frac{P}{2}$, $m=\infty P$, c=oP. altherweit ∞P vollkommen, oP unvollkommen. Dopulbrechung +, stark.

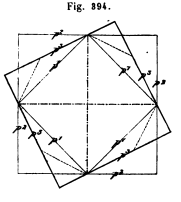


c) Die pyramidale Hemiëdrie.

§. 84. 1) Die ditetragonale Pyramide liefert, wenn man nach der itten möglichen Art die Hälfte der Flächen auswählt (Fig. 393), eine teagonale Pyramide dritter Ordnung oder der Zwischenstellung,

nz enterrechend ir hexagonalen Pymide dritter Ording, welche sich if dieselbe Art aus er dihexagonalen bleitet. Stellt in Fig. 94 p¹p¹p¹p¹ den orizontalen Querkinitt der Pyramide ster Ordnung, also e Richtung der Baskanten derselben, p²p²p² die der





Isiskanten der Pyramide zweiter Ordnung dar, so ist $p^3p^3p^3p^3$ der Querhnitt der einen Pyramide der dritten Ordnung. Diese Formen werden enso, wie die entsprechenden des hexagonalen Systems, bezeichnet:

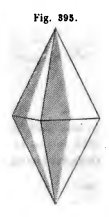
$$\frac{m \, P \, n}{2} \, \frac{r}{l} \, \text{und} \, \frac{m \, P \, n}{2} \, \frac{l}{r} = \pi \, (h \, k \, l) = \frac{1}{2} \, (a : n \, a : m \, c).$$

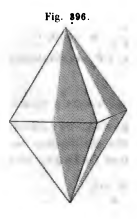
re Combinationen mit anderen Formen werden bei den Beispielen beichtet werden.

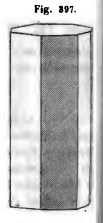
2) Die tetragonale Pyramide erster Ordnung, in gleicher eise hemiedrisch werdend, Fig. 395, bleibt scheinbar völlig ungeändert, d die Verschiedenheit einer derartigen hemiedrischen Pyramide von der metrisch ihr gleichenden holoëdrischen ist nur in Combinationen ersicht. Während z. B. die Kanten der letzteren von einer ditetragonalen Pyhide zugeschärft sein können, wurden an der hemiedrischen entweder nur in der weissen oder nur die an der schwarzen Seite der Kanten ge-

legenen Zuschärfungsflächen (als Pyramide dritter Ordnung) austreten und somit gleichsam die Ungleichwerthigkeit der beiden Hälften jeder Fläche der scheinbar holoëdrischen Form documentiren.

3) Die tetragonale Pyramide zweiter Ordnung, dem Gesetz der pyramidalen Hemiëdrie unterworfen, Fig. 396, behält ebenfalls ihre volle Flächenzahl bei.



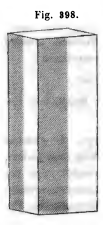




4) Das ditetragonale Prisma dagegen wird, wie Fig. 397 zeigt, durch diese Hemiëdrie zerlegt in zwei tetragonale Prismen dritter Ordnung

 $\frac{\infty Pn}{2} \frac{r}{l}$ und $\frac{\infty Pn}{2} \frac{l}{r}$

Dieselben stellen die Grenzformen der beiden Reihen von Pyramiden dritter Ordnung vor; das eine ist diejenige rechte Pyramide dritter Ordnung mit demselben Werth von n, deren $m=\infty$ ist, die andere die entsprechende linke.





- 5) Das tetragonale Prisma erster Ordnung Fig. 398,
- 6) das tetragonale Prisma zweiter Ordnung Fig. 399, und
- 7) die Basis erfahre durch diese Hemiëdrie kein Aenderung.

Die Formen dieser Abtheilung unterscheiden sie demnach nur in Bezug au die ditetragonalen Pyramide und Prismen, welche als Py-

ramiden und Prismen dritter Ordnung erscheinen, von den holoëdrischen;

Fig. 400.

diese Hemiëdrie entspricht also in jeder Beziehung der gleichbenannten im hexagonalen System.

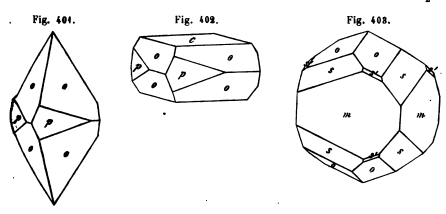
An folgenden Körpern hat man bisher erkannt, dass sie pyramidal hemiëdrisch krystallisiren:

Wolframsaurer Kalk (nat. Scheelit) = $CaWO^4$. a:c=1:1,5359. Häufige Combination Fig. 400: o=P, $o'=P\infty$, $s=\frac{3P^3}{2}$, $1=\frac{P^3}{2}$, und zwar von den beiden Pyramiden iriter Ordnung die eine an der einen, die anlere an der anderen Seite. Spaltbarkeit P unrollkommen. Doppelbrechung +,

 $\omega = 1,918, \quad \varepsilon = 1,934 \text{ Roth.}$

Wolframsaures Blei (nat. Scheelbleiipath) = $PbW0^4$. a:c=4:1,567. Combination Fig. 404: o=P, $o=\frac{\cos P_{\frac{1}{2}}}{2}$ als Prisma dritter Ordnung. Spaltbarkeit P unvolkommen.

Molybdansaures Blei (nat. Molybdanbleispath) = $PbMoO^4$. c = 4:4,574. Combinationen Fig. 402: c = o P, o = P, $p = \frac{\infty P_{\frac{4}{3}}}{2}$.



paltbarkeit P. Doppelbrechung —, $\omega = 2,402$, $\varepsilon = 2,304$ Roth. (Des loizeaux, Ann. d. min. XIV.).

Erythroglucin = $C^4H^{10}O^4$ (Erythrit, Phycit). a:c=1:0,3762. ombination Fig. 403: o=P, $m=\infty P\infty$, $s=\frac{3P3}{2}\frac{r}{l}$, $s'=\frac{3P3}{2}\frac{l}{r}$. on diesen beiden, zusammen die ditetragonale Pyramide 3P3 bildenden yramiden dritter Ordnung ist entweder nur s vorhanden, oder s' mit ganz leinen Flächen, wie es die Figur zeigt. Doppelbrechung —,•stark.

Roth
$$\omega = 1,5449$$
 $\varepsilon = 1,5184$.
Gelb 1,5444 1,5210.
Blau 1,5495 1,5266.

(Des Cloizeaux, Nouv. Rech. 12.)

- 3) Tetartoëdrische Formen des tetragonalen Systems.
- §. 82. Mögliche Arten der Tetartoëdrie. Wenden wir auf den allgemeinen Repräsentanten aller Formen, die ditetragonale Pyramide, zwei von den drei Arten der Hemiedrie gleichzeitig an, so sind, wie in dem hexagonalen System §. 68 drei Fälle möglich, von denen wieder, wie dort, nur zwei zu Formen führen, welche den Bedingungen der Hemiedrie genügen. Während nämlich die gleichzeitige Anwendung der trapezoëdrischen (von links oben durchstrichen) und der pyramidalen (von rechts oben durchstrichen) Hemiedrie folgende Flächen übrig lässt:

also nur vier die obere Halfte der Hauptaxe schneidende, so führen die beiden underen möglichen Wege zu folgenden Resultaten:

1) Gleichzeitige Anwendung der trapezoedrischen und der sphenoidischen Hemiedrie:

lässt oben zwei gegenüberliegende Flächen und ebensolches Paar unter ubrig, deren jedes sich daher, wie beim tetragonalen Sphenoid Fig. 383, in einer horizontalen Polkante schneidet. Die entstehende Form *) unterscheidet sich aber dadurch vom Sphenoid, dass jene beiden Kanten sich bei ir nicht rechtwinkelig kreuzen, dass ihre Flächen daher nicht die Gestalt von gleichschenkeligen, sondern von ungleichseitigen Dreiecken haben, dass endlich von ihren vier Mittelkanten zwei abwechselnde schärfer, zwei stumpfer Man sieht hieraus, dass diese Form vollständig dem trigonalen Tripezoëder entspricht, nur dass sie oben und unten, statt drei, nur zwei, 🕿 den anderen unsymmetrisch gestellte Flächen besitzt. Jedes tetragonale Skalenoëder zerfällt dabei in ein rechtes und ein linkes Tetartoëder, welch enantiomorph sind, daher ein Körper, welcher in diese Abtheilung gehört circularpolarisirend sein müsste. Diese Tetartoëdrie, auf die übrigen Form angewendet, führt in der That auch auf diejenigen, welche den entsprech den in der trapezoedrischen Tetartoedrie des Hexagonalsystems gans and sind: die tetragonalen Pyramiden erster Ordnung werden Sphenoëder (🖦 sprechend den Rhomboedern), die Pyramiden zweiter Ordnung werden bot zontale Prismen, bestehend aus zwei gegenüberliegenden Flächen oben den beiden parallelen unten (entsprechend den trigonalen Pyramiden), (

^{*)} Dergl. Formen werden wir in der Hemiëdrie des rhombischen Systems kem lernen, wie eine solche Fig. 439 dargestellt ist.

ditetragonale Prisma liefert ein solches von rhombischem Querschnitt (entsprechend dem ditrigonalen), das Prisma erster Ordnung, wie die Basis, bleibt unverändert, das Prisma zweiter Ordnung verwandelt sich in ein paralleles Flächenpaar. Ein Krystall würde demnach schon als hierher gebärg erkannt sein, wenn er statt tetragonaler Pyramiden Sphenoeder zeigte. und zugleich die Eigenschaft der Circularpolarisation besässe.

2) Die gleichzeitige Anwendung der sphenoidischen und pyramidalen Hamiëdrie:

liefert offenbar als tetartoëdrische Formen der ditetragonalen Pyramiden tetragonale Sphenoëder, welche sich von den hemiëdrischen nur durch ihre Stellung unterscheiden, daher als "Sphenoide dritter Ordnung« zu bezeichnen sind. Wie diese den Rhomboëdern dritter Ordnung in der rhomboëdrischen Tetartoëdrie des hexagonalen Systems entsprechen, so auch die übrigen was dieser Tetartoëdrie resultirenden Formen. Die Pyramiden erster und zweiter Ordnung werden Sphenoëder erster und zweiter Ordnung (entsprechend den Rhomboëdern derselben Ordnungen), die ditetragonalen Prismen werden tetragonale dritter Ordnung, das Prisma erster und zweiter Ordnung, sowie die Basis, bleiben ungeändert.

Von keiner der beiden möglichen Arten der Tetartoedrie des tetragopalen Systems ist es bisher gelungen, Beispiele aufzufinden; dieselben haben
sko vorläufig nur ein theoretisches Interesse, welches hauptsächlich in dem
Nachweis besteht, dass die vollkommene Analogie des Tetragonal- und Hexagenalsystems, welche sich in allen Einzelnheiten der Hemiedrie documenirte, sich auch auf die Tetartoedrie erstreckt.

li Die physikalischen Eigenschaften der hexagonalen und tetragonalen Krystalle.

ü.

§.83. Specielle Darstellung des Zusammenhanges zwischen dem akyaikalischen Verhalten und der Form bei den einaxigen Krystallen. Freits in §.36 wurde aus dem allgemeinen Grundgesetz der physikalischen Krystallographie abgeleitet, dass die hexagonalen und tetragonalen Krystalle Frer Symmetrie wegen die Klasse der physikalisch einaxigen bilden, und dess die physikalische Hauptaxe derselben mit ihrer krystallographischen zummenfallen müsste. Nach der nunmehr erlangten Kenntniss der Formen kilder Systeme, welche gezeigt hat, dass die letzteren nur dadurch verschieden sind, dass jede hexagonale Form 1½ mal so viel Flächen besitzt, die ihr entsprechende tetragonale, können wir jetzt dazu übergehen, den Issammenhang der physikalischen und geometrischen Eigenschaften dieser seiden Klassen von Krystallen im Einzelnen zu erörtern.

Was zunächst die Elasticität betrifft, so ist klar, dass dieselbe ein Maximum oder Minimum in der Richtung der Hauptaxe haben muss, woderch indessen nicht ausgeschlossen ist, dass nicht andere Maxima von

höherem, oder Minima von geringerem Betrage vorhanden sein können. Von der Richtung der Hauptaxe ausgehend, nimmt die Elasticität zu oder ab, aber nach verschiedenen Richtungen verschieden; nur innerhalb gleichwerthiger Symmetrieebenen in gleicher Weise, so dass die Elasticität denselben Werth besitzt in den Richtungen der zwei, resp. drei Nebenaxen in tetragonalen, resp. hexagonalen Krystallen, ebenso wie sie in den zwei, resp. drei Zwischenaxen gleich sein muss. Diese Gleichheit der Elasticität findet aber nur statt bei holoëdrischen Krystallen. Bei hemiëdrischen, bei denen die Symmetrie eine geringere ist, zeigen auch die Elasticitätsverhältnisse keinen höheren Grad von Symmetrie, als die geometrischen. sehr detaillirt nachgewiesen worden durch die bereits S. 288 erwähnte Untersuchung des Kalkspaths von Baumgarten; trägt man die verschiedenen Grössen des Elasticitätscoëfficienten nach verschiedenen Richtungen auf diese letzteren auf, so bilden die Endpunkte aller dieser Längen eine sehr complicirte krumme Oberfläche, welche, wenn man sie sich um des Spaltungsrhomboëder herum beschrieben denkt, über den drei oberen, wie über den drei unteren Flächen desselben, also alternirend, je einen Buckel, dazwischen sechs Einsenkungen zeigt, und nur symmetrisch ist zu den drei verticalen Ebenen, in welchen die Zwischenaxen liegen, welche Ebenen ja auch die einzigen Symmetrieebenen des Rhomboëders sind.

Die Härte nach verschiedenen Richtungen ist noch bei sehr wenigen einaxigen Körpern genauer untersucht worden (s. Exner, Härte an Krystallen S. 45 f.), nämlich am unterschwefelsauren Blei, bei dessen Krystallen die Differenzen derselben so gering sind, dass sie in die Grenzen der Beobachtungsfehler fallen, daher die Härtecurven auf allen Flächen Kreise, geben im Zusammenhang damit sind auch die Differenzen der Cohäsion bei diesen Körper so gering, dass er keine erkennbare Spaltbarkeit zeigt); ferner liegen Beobachtungen vor am Kalkspath, nach welchen z. B. die Härtecurve auf der Basis drei Maxima und drei Minima zeigt, welche ganz genau der rhonboëdrischen Symmetrie entsprechen. Da es hiernach auch für die noch nicht untersuchten einaxigen Krystalle anzunehmen ist, dass sie in Bezut auf die Härte sich ähnlich verhalten, und dass sie, wie es bei regulären Körpern gezeigt wurde, die kleinste Zahl von Minimis und Maximis der Härte zeigen, welche ihrer Symmetrie entsprechend möglich ist, so geland man hier durch analoge Betrachtungen, wie sie §. 53 bei den regultre Körpern angestellt wurden, zu dem Schlusse, dass eine Spaltbarkeit nicht existiren könne parallel den Flächen einer diliexagonalen oder ditetgonalen Pyramide oder eines dihexagonalen, resp. ditetragonalen Prisme sondern nur nach der Basis, einer hexagonalen oder tetragonalen Pyramide (bei einem rhomboëdrisch-hemiëdrischen oder einem tetartoëdrischen Krystall nach einem Rhomboëder), oder endlich nach einem hexagonalen Prisma. Die Richtigkeit jener Annahme wird dadurch bestätigt, dass in der That keine anderen Spaltungsrichtungen beobachtet werden, als die zuletzt angeführten. In der Richtung der Hauptaxe kann sowohl ein Cohäsionsminimum,

dies giebt besische Spaltbarkeit, als ein Maximum liegen; in letzterem Falle liegen die Minima entweder in den Normalen zu Pyramiden oder Prismen. Daraus folgt, dass die Spaltbarkeit nach oP etwa so häufig vorkommen muss, als pyramidale und prismatische zusammen genommen, d. h. dass die besische Spaltbarkeit die häufigste sein muss, ein Schluss, welcher durch die Erfahrung bestätigt wird.

Die optischen Eigenschaften ergeben sich sämmtlich aus dem allgemeinen Grundgesetz der physikalischen Krystallographie. Nach diesem ist jede geometrische Symmetrieebene auch eine physikalische; dabei ist jedoch nicht ausgeschlossen, dass in physikalischer Beziehung noch mehr Symmetrieebenen existiren, welche keine geometrischen sind, d. h. dass in Bezug auf irgend eine physikalische Eigenschaft die Symmetrie eine noch höhere ist. In den mit einander in innigem Zusammenhange stehenden Eigenschaften der Elasticität, Cohasion und Härte lernten wir solche kennen, deren Symmetrie bei den tetragonalen und hexagonalen Krystallen absolut zusammenfällt mit deren geometrischer Symmetrie; die optischen Verhältnisse zeigen nattrlich dieselbe Symmetrie, aber zugleich noch eine solche höheren Grades: Es sind in optischer Beziehung nicht blos alle Nebenaxen, wie alle Zwischenaxen, unter einander gleichwerthig, sondern auch alle anderen Richtungen, welche denselben Winkel mit der Hauptaxe einschliessen. Da die optische Elasticitätssläche der einaxigen Krystalle (vergl. 6. 25 und 36), deren Axe mit ihrer geometrischen Hauptaxe zusammenfallt, symmetrisch ist zu jedem Hauptschnitt, d. h. zu jeder verticalen, durch die optische Axe aschenden Ebene, so besitzen die hexagonalen und tetragonalen Krystalle ausser der horizontalen Haupt-Symmetrieebene in optischer Beziehung noch unendlich viele Symmetrieebenen, da jede Verticalebene eine solche ist. Die Bracheinungen, welche ein durch zwei parallele Flächen betrachteter Krystall im polarisirten Licht zeigt, ergeben sich unmittelbar aus dem, was in der ersten Abtheilung über die optischen Eigenschaften der einaxigen Krystalle singagt, worden ist. Blicken wir durch die Basis eines tetragonalen oder Hexagonalen Krystalls, welcher entweder nach derselben tafelartig ausgebildet ist, oder an welchem wir jenes Flächenpaar durch Abschleisen kunstlich hervorgebracht haben, so bleibt derselbe zwischen gekreuzten Nicols im parallelen Licht bei jeder Drehung dunkel*), im convergenten Licht sehen wir das Axenbild der einaxigen Krystalle. Betrachten wir dagegen einen tetragonalen oder hexagonalen Krystall durch irgend ein anderes Flächenmaer im parallelen Licht, so wird er bekanntlich beim Drehen hell und dunkel, und zwar das letztere jedesmal dann, wenn sein Hauptschnitt, d. h. die Ehene durch die Hauptaxe und durch die Normale zu jenem Flächenpear (die Richtung der hindurchgehenden Strahlen), einem der beiden ge-

^{*)} Falls er nicht circularpolarisirend ist, denn alsdann zeigt er eine von seiner Dicke und Stärke der Drehung abhängige Farbe, welche aber dieselbe bleibt, wenn man ihn in seiner Ebene dreht.

kreuzten Nicolhauptschnitte parallel ist. Durch die Lage des Krystalls gegen die Nicols, wenn diese Auslöschung des Lichtes stattfindet, Schwingungsrichtungen der beiden aus dem Krystall austretenden Strahler bestimmt, denn die des ausserordentlichen ist im Hauptschnitt, also die Durchschnittsrichtung desselben mit der Ebene des Flächenpaares, die des ordentlichen in der letzteren und senkrecht zur ersteren. Wie sich nun die Schwingungsrichtungen einer Krystallplatte gegen die krystallographischen Richtungen verhalten, ergiebt sich ganz von selbst. Nehmen wir einen prismatisch ausgebildeten tetragonalen oder hexagonalen Krystall und blicken durch irgend zwei parallele Prismenflächen, so müssen die Schwingungsrichtungen offenbar, die eine parallel, die andere senkrecht zu den Prismeskanten stehen, der Krystall muss dunkel erscheinen, sobald seine Hauptan der Schwingungsrichtung des einen der beiden Nicols parallel ist. trachten wir dagegen eine tetragonale oder hexagonale Pyramide durch zwei entgegengesetzte Flächen im polarisirten Licht, so ist die Schwingungsrichtung des ordentlichen Strahls, da sie senkrecht zum Hauptschnitt ist, peralle der Besiskante der betreffenden Pyramide, die des ausserordentlichen paralle der Höhenlinie des Dreiecks, welches die Austrittsfläche mit den benedbarten bildet, oder, was dasselbe ist, parallel der Halbirenden des ebenen Winkels zwischen den beiden die Fläche begrenzenden Polkanten. Eine besonderen Fall hiervon stellt das Rhomboëder dar; blicken wir darch ei paralleles Rhomboëderflächenpaar, so müssen wir finden, dass die Schwingung richtungen den beiden Diagonalen der Flächen parallel sind.

Die thermischen Eigenschaften ergeben sich ebenso aus det Darlegungen des 6. 27. Die Winkel sämmtlicher Prismenflächen zu ein ander können durch keine Temperaturänderung alterirt werden, ebes wenig ihre Neigung gegen die Basis. Dagegen müssen die Neigungen aller der thermischen, d. i. der krystallographischen, Hauptaxe nicht parallelen Flächen (ausser der Basis) mit der Temperatur variiren; und da alle Ricktungen, welche gleichen Winkel mit der Hauptaxe bilden, thermisch, wie optisch, gleichwerthig sind, so findet die Aenderung der Neigung ar gleichgeneigten Flächen auch gleichartig statt, d. h. die Polkanten einer hestgonalen oder tetragonalen Pyramide oder eines Rhomboëders werden gleichmässig spitzer oder stumpfer, wenn die Temperatur des Krystalle steigt. Wenn sich also auch das Axenverhältniss der Substanz andert, bleibt Eines doch völlig unabhängig von der Temperatur bestehen, das die Symmetrie des Krystalls, oder, was dasselbe segen will, Krystallsystem. Dieses Gesetz, dass das System eines Krystadles das keine Temperaturänderung desselben alterirt wird, ist ein ganz allgemeint, es fällt zusammen mit demjenigen, welches wir im §. 34 als des Geet »der Erhaltung der Zonen« bezeichneten.

C. Krystalle ohne Hauptaxe.

(Physikalisch zweiaxige Krystalle.)

IV. Das rhombische Krystallsystem.

- 6. 84. Die Symmetrie der rhombischen Krystalfe. Das rhomsche Krystallsystem umfasst alle Formen, welche zwar einer Hauptmantetrieebene entbehren, aber drei zu einander normale gewöhnliche mmetrieebenen besitzen. Von den Senkrechten zu diesen Ebenen, den ei Symmetrieaxen der rhombischen Formen, kann also keine mit einer deren vertauscht werden, ohne die Gestalt zu ändern, keine ist einer deren gleichwerthig. Nach dem Grundgesetz der physikalischen Krystalloaphie mussen die drei Symmetrieebenen nun auch solche sein in Bezug f alle physikalischen Eigenschaften der rhombischen Krystalle. Die Elasti-IN kann ihr Hauptminimum oder -maximum haben in irgend einer der ei Symmetrieaxen, sie kann aber auch Maxima und Minima haben in anren Richtungen, nur mussen diejenigen, in welchen sie den gleichen erth besitzt, symmetrisch zu einander liegen in Bezug auf jene drei remen. Trägt man also auf jede Richtung, von einem gemeinsamen Mittelmit aus, eine Länge, proportional dem Werthe des Elasticitätscoëfficienten dieser Richtung auf, so liegen die Endpunkte aller dieser Radien auf ner geschlessenen krummen Oberfläche, welche symmetrisch getheilt wird treh jede der drei krystallographischen Symmetrieebenen. Ebenso muss denselben die Härte und die Cohäsion symmetrisch sein. nem rhombischen Krystall also nach irgend einer Richtung ein Minimum r Cohasion (senkrecht dazu also Spaltbarkeit), so muss das Gleiche stattin jeder Richtung, welche zu jener symmetrisch liegt in Bezug auf ne der drei erwähnten Ebenen.
- wie bereits hergeleitet wurde (§. 36), müssen die Krystalle ohne Hauptbe optisch zweiaxig sein. Bei der jetzt zu betrachtenden ersten Klasse
 berselben, der rhombischen, müssen die optischen Verhältnisse in ihrer Gemmtheit der Symmetrie nach den drei auf einander senkrechten krystalloprobischen Symmetrieebenen unterworfen sein. Dies ist jedoch nur möglich, wenn die drei Hauptschnitte der optischen Elasticitäts- und der Wellen-

fläche absolut zusammenfallen, und zwar für alle Farben, mit den drei geometrischen Symmetrieebenen der Krystalle. Dann fallen die Hauptschnitte also auch für die verschiedenen Farben zusammen, d. h. wir haben denjenigen einfachsten Fall der optisch zweiaxigen Krystalle vor uns, der S. 94 f. ausführlich erörtert worden ist. Daraus folgt, dass die Richtungen der drei optischen Elasticitätsaxen zugleich diejenigen der drei Symmetrieaxen sind; dass stets eine der letzteren die Schwingungsrichtung der grössten Lichtgeschwindigkeit, eine andere die der kleinsten, die dritte die der mittleren ist; dass die optische Axenebene bei den rhombischen Krystallen stets eine der drei Symmetrieebenen ist, wobei nicht ausgeschlossen, dass für einen Theil der Farben die eine, für den übrigen Theil eine der beiden anderen Symmetrieebenen optische Axenebene ist (vergl. S. 97). tische Symmetrie und ihr Verhältniss zur geometrischen muss auch erhalte bleiben, sobald der Krystall eine andere Temperatur annimmt; ändert sid hierbei auch der Winkel der optischen Axen, so bleibt die Lage der Mittellinie doch immer constant einer Symmetrieaxe parallel; ist die Aenderus der drei Hauptbrechungsindices so verschieden, dass ein Wechsel der Axe ebene eintritt, so geht dieselbe in eine andere der drei Symmetrieeben über u. s. f. (vergl. S. 147).

Auch die thermischen Verhältnisse der rhombischen Krystalle befolg das allgemeine Grundgesetz der physikalischen Krystallographie. So ist der drei Symmetrieaxen stets die Richtung der grössten Ausdehnung der Wärme, eine andere die der kleinsten, die dritte die der mittleren. die thermische Ausdehnung des Krystalls somit symmetrisch zu den metrischen Symmetrieebenen erfolgt, so mögen die Aenderungen der Dintsionen nach den verschiedenen Richtungen noch so ungleich sein, niem wird dadurch der Grad der Symmetrie eines rhombischen Krystalls andert werden können.

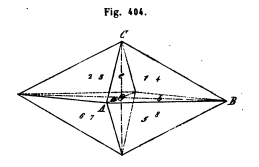
Endlich gilt das Gleiche auch von den übrigen physikalischen Riguschaften; eine der drei Symmetrieaxen ist z. B. die Richtung des stärken Para – oder Diamagnetismus, die beiden anderen die des mittleren ut kleinsten u. s. f. Dabei aber ist es selbstverständlich nicht nöthig, die selbe Symmetrieaxe, der die Richtung der grössten Lichtgeschwind keit parallel ist, zugleich auch die Axe der grössten thermischen Ausdehnuder grössten Wärmeleitungsfähigkeit u. s. w. ist, da ja selbst für das Lidiese Uebereinstimmung nicht allgemein ist, indem es Krystalle giebt, welchen die Richtung der mittleren optischen Elasticität in Bezug auf Farbe diejenige der kleinsten für eine andere Farbe ist.

§. 85. Wahl der Axen und der Grundform. Bei der Betrachts der bisherigen Krystallsysteme wurden stets Symmetrieebenen zu Axenebengewählt, weil alsdann die Indices der übrigen Krystallflächen die einfachste Werthe erhielten, und vor Allem, weil in diesem Falle alle Flächen einfachen Form gleiche Indices hatten. Es wird daher nicht zweiselt sein, dass es in jeder Hinsicht das Einfachste und Bequemate sei, im rhome

chen Systeme ebenso zu verfahren; nur haben wir hier keine Wahl unter n Symmetrieebenen, da eben nur die erforderliche Zahl von dreien voraden ist. Nehmen wir also diese zu Axenebenen, so werden die drei mmetrieaxen die Axen, auf welche wir die Formen des rhombischen stems zu beziehen haben, und welche sämmtlich zu einander normal hen, so dass diese Wahl auch noch den wichtigen Vortheil sehr vereinhter Berechnung mit sich bringt. Unter diesen Axen ist nun aber keine ie Hauptaxe, es ist also völlig gleichgültig, welche derselben wir senkaht außtellen, da alle drei gleichsam von demselben Range sind.

Hiermit haben wir von den Elementen eines Krystells nur die Axennkel (sämmtlich = 90°); um auch das Parameterverhältniss festzustellen, ben wir nun eine Grundform auszuwählen, d. h. eine Fläche, welche die ei Axen in endlichen Abständen schneidet, und das Verhältniss der letzren festzustellen. Sei dieses = a : b : c, oder, wenn wir eine Axenlänge eich 4 setzen, = a : 1 : c, so beziehen sich die absoluten Längen a, bıd c auf die drei Symmetrieaxen; in deren Richtungen ist aber bekannth die Ausdehnung der Krystalle durch die Wärme eine verschiedene, diese ngen andern sich also mit der Temperatur nicht proportional, folglich dert sich mit dieser das Verhältniss a:b:c, oder die absoluten Zahlen aad c in der Relation a: 1: c, stetig; es mussen diese also irrationale thlen sein, und genau genommen nur für eine bestimmte Temperatur ılten. Bei einer anderen hat die zur Grundform gewählte Fläche andere sigungswinkel (wenn auch nur sehr wenig verschiedene) zu den Axenvenen. Die Symmetrie des Krystalls erfordert nun zu dieser Fläche noch **shen zugehörige.** Seien in Fig. 404 a = OA, b = OB und c = OCie Parameter der Grundform, so erfordert die Symmetrie nach der Ebene (d. i. AOC) zu jener, mit 1 bezeichnet, die Fläche 2, die Symmetrie sch bc die Flächen 3 und 4, und endlich die Symmetrie nach ab die vier

steren Flächen 5—8. So ersten wir als vollständige Grundem eine Gestalt, welche, weil
er Durchschnitt durch jede der
rei Symmetrieebenen die Gestalt
ines Rhombus hat, rhombiche Pyramide genannt wird.
s ist üblich, die zur Grundform
swählte*) und die primäre
enannte Pyramide so zu stellen,
ass von den beiden horizontalen
zen die kurzere auf den Be-



^{*)} Welche von den verschiedenen möglichen oder vorkommenden Pyramiden eines hombischen Krystells man zur Grundform wählt, ist an und für sich gleichgültig (vergl. arüber die Bemerkungen S. 258).

obachter zuläuft, also mit a bezeichnet wird; da man gewöhnlich b=4 setzt, so ist demnach der Zahlenwerth von a stets kleiner als b. Man nennt nun diese Axe die Brachydiagonale (auch »Brachyaxe»), die querlaufende b die Makrodiagonale (oder »Makroaxe»). Dass es völlig gleichgültig ist, welche der drei Symmetrieaxen wir vertical stellen, wurde bereits oben erwähnt; die dazu gewählte nennt man Verticalaxe*) oder kurz Verticale, und bezeichnet, wie bisher, ihre Länge mit c. Die in Fig. 404 dargestellte Pyramide hat das Axenverhältniss:

$$a:b:c=0,4271:1:0,5258.$$

Wir hätten aber mit demselben Rechte auch jede der beiden andere, z. B. die mit b bezeichnete Axe, zur Verticalen machen können; des

Fig. 405.

würde die bisherige Verticale zur Mekrodiagonalisie die frühere Brachydiagonale würde es auch in in neuen Stellung bleiben, und wir hätten die in Fig. 405 dargestellte Form mit dem Axenverhältniss

$$a:b:c = 0.8130:1:1.9037$$

(d. i. = 0.4371:0.5356:1).

Bei gleicher Ausdehnung der Flächen besitzt der rhombische Pyramide sechs Ecken, welche 2.—2kmtig sind, da von den vier in einer solchen mesammenstossenden Kanten je zwei gegentüberliegende gleich (wegen der Symmetrie), zwei benachbert ungleich sein müssen (weil sonst die Pyramide tetre gonal wäre, also eine höhere Symmetrie hätte. Daraus folgt, dass die genannte Gestalt dreicht Kanten besitzt, von denen je vier, welche einer Symmetrieebene parallel sind und deren Winkel von derselben halbirt wird, gleich stumpf int.

Haben wir uns für eine bestimmte Stellung der Pyramide entschieden, wie Fig. 404, so nennen wir die vier unter einander gleichen horizontalen Kanten, z. B. AB, Basiskanten, die übrigen acht Polkanten, unter denen wir zweierlei zu unterscheiden haben, stumpfere, wie AC, und schärfere, wie BC.

Es bedarf kaum der Erwähnung, dass es auch rhombische Pyramida geben könne (und zwar sind solche bei jeder Substanz möglich), welch fast genau gleiche Winkel der stumpferen und schärferen Polkanten habet; ist nun die Brachydiagonale die Richtung der stärksten Ausdehnung dass die Wärme, so wird es eine Temperatur geben, bei welcher jene genat gleich sind, die Pyramide in geometrischer Beziehung also genau mit einer tetragonalen übereinstimmt. Sie ist aber keine solche, denn dazu mitsele

^{*)} Die vertical gestellte Symmetrieaxe wurde früher allgemein »Hauptaxe« genannt. Es bedarf nach dem Bisherigen keiner Erklärung weiter, dass dies unpassend und geeignet ist, eine irrthümliche Ansicht über die Bedeutung derselben zu erregen.

sie nicht nur deren krystallographische Symmetrie für alle Temperaturen, sendern auch deren physikalische Symmetrie besitzen, was keineswegs der fall ist.

von den dreierlei Kantenwinkeln, welche die rhombischen Pyramiden (wen dem letsterwähnten Fall abgesehen) besitzen, bedarf es nur der Kenntniss zweier, um das Parameterverhältniss zu berechnen, da dasselbe nur swei von einander unabhängige Grössen enthält. Diese Berechnung ist eine höchst einfache:

Seien z. B. die Winkel der beiden Polkanten AC und BC Fig. 404 gemessen, so ist die Hälfte des ersteren gleich dem Winkel der Fläche ABC mit der Axenehene ac, Hälfte des zweiten gleich dem Winkel derselben mit der Axenehene bc; in dem phärischen Dreieck, gebildet von ABC, AOC und BOC, sind somit, da die beiden ersteren Flächen sich unter 900 schneiden, alle drei Winkel bekannt. Berechnet man die beiden gegenüberliegenden Seiten, d. i. die Winkel ACO und BCO, so sind die Axenlängen bestimmt, denn

cotang
$$\angle BCO = \frac{c}{b} = c$$
 (wenn $b = 1$ gesetzt wird) und tang $\angle ACO = \frac{a}{c}$.

. 1

ur der Si Bright

Sind die Azenlängen dagegen gegeben, so findet man die Kantenwinkel der Pyramide durch ganz die gleiche Rechnung, nur in umgekehrter Reihenfolge, so dass man zuerst die Whitel, welche die Pyramidenkanten mit den Axen bilden, dann jene selbst berechnet. Se verfahrt man namentlich in dem Falle, dass man aus zwei Kantenwinkeln den datten, um den berechneten mit dem direct beobachteten zu vergleichen, ableiten will; man sucht alsdann zuerst das Axenverhältniss und aus diesem den dritten Kantenwinkel.

§. 86. Ableitung und Bezeichnung der rhombischen Pyramiden. Die: von uns zur Grundform gewählte Fläche, mit ihren zugehörigen die primure Pyramide bildend, ist an und für sich eine ganz beliebige, und es kannen an den Krystallen derselben Substanz noch zahlreiche andere rhomhische Pyramiden auftreten, deren Axenverhältnisse jedoch in rationaler Reletion zu dem der primären-stehen, oder deren Indices, bezogen auf die Parameter jener, rationale Zahlen sein mussen. Die Gesammtheit aller in derartigem Zusammenhang stehenden Pyramiden (mit Einschluss der besonderen Fälle, welche wir als eigenthümliche Formen im nächsten & kennen lernen werden), bilden die Krystallreihe des betreffenden Körpers. Walche von allen den etwa an den Krystallen desselben vorkommenden oder möglichen Pyramiden wir zur primären wählen, hängt wesentlich von Zweckmässigkeitsgründen ab; so wählt man entweder die am häufigsten vorherrschende; oder diejenige, auf welche sich die übrigen mit den einfachsten Indices beziehen lassen, oder durch welche die Beziehungen des Korpers zu der Krystallform chemisch verwandter Stoffe deutlicher hervortritt. Die ublichen Bezeichnungen der so gewählten Primärform sind:

Von dieser haben wir nun alle übrigen Formen abzuleiten. Zunächs ist es klar, dass Pyramiden zu den krystallonomisch möglichen desselbe Körpers gehören werden, welche dasselbe Verhältniss der Brachy- zur Makrediagonale haben, wie die primäre, aber eine kleinere oder grössere, zu de jener in rationalem Verhältniss stehende, Verticalaxe; diese bezeichnen wi, je nachdem sie spitzer oder stumpfer als P sind, mit

$$m P = (a : b : mc)$$
oder $\frac{1}{m} P = (a : b : \frac{1}{m} c)$,

wo m eine rationale Zahl und grösser als 1 ist. Die so von der primäre abgeleiteten Pyramiden nennt man diejenigen der Verticalreihe; ir Miller'sches Zeichen ist (hhl), da die beiden ersten Indices in demseke Verhältniss, nämlich 1:4, stehen müssen, wie bei (114). In Fig. 40 sind neben der stärker gezeichneten P (= Fig. 404) zwei solcher abgeleitete Pyramiden dargestellt, nämlich 2P = (a:b:2c) = (221) und $\frac{1}{2}P = (a:b:\frac{1}{2}c) = (112)$. Es ist unschwer, sich vorzustellen, wie die Glieder

Fig. 406.

dieser Verticalreihe, dere Grenzformen wir erst im nächsten Paragraphen kennen lernen werden, mit einander combinirt erscheinen; diejenige Pyramide, deren 🕞 ëfficient von c grösser i schärft die Basiskanten der stumpferen zu; umgekeld spitzt die letztere die N ecken der spitzeren Pyrami den so zu, dass die Combinationskanten den Basiskanten derselben paralleland. Flächen sä mintliche rhombischer Pyramiden eine Verticalreihe, welche nic

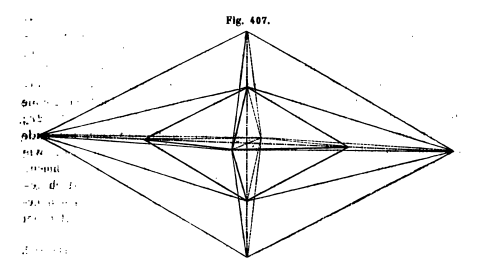
der Numerirung der in Fig. 404 dargestellten die Zahlen 1, 3, 5, 7 tragelliegen in einer Zone, da sie sammtlich einer und derselben Basiskante parisind, ebenso alle mit 2, 4, 6, 8 zu bezeichnenden.

Weitere Pyramiden derselben Krystallreihe werden wir erhalten, wir das Verhältniss der Brachydiagonalen zur Verticalen a: c constant, und die Länge der Makrodiagonalen um rationale Vielfache ihrer eigenen Länge variiren lassen. So resultiren Pyramiden einer sogenannten makrodiagonalen Reihe, welche bezeichnet werden mit

$$\bar{P}n = (a:nb:c) = (hkh),$$

wo n, resp. das ihm gleiche $\frac{h}{k}$ angeben, das wie Vielfache die Makrodia-

gonale von derjenigen der Pyramide P ist. Alle Pyramiden $\overline{P}n$, wenn $\gg 1$, erscheinen en P als Zuschärfungen der stumpferen Polkanten. Wie von der primären, lässt sich aber auch von jeder anderen Pyramide der Verticalreihe, so z. B. von 2P, eine neue makrodiagonale Reihe ableiten,



Bas allgemeine Zeichen alsdann 2Pn = a: nb: 2c = (hkl) ware, wobei h = 2l. **Bas allgemeine Zeichen** aller Pyramiden der makrodiagonalen Reihen ist somit mPn = (a: nb: mc) = (hkl).

Grundform, wie in Fig. 407, bezogen auf dieselbe (stärker gezeichnete)

$$\vec{P} 2 = (a: 2b: c) = (212)$$

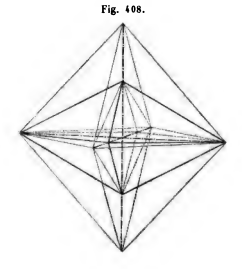
 $\vec{P} 2 = (a: 2b: 2c) = (211).$

Endlich giebt es noch eine dritte Art, krystallonomisch mögliche Pyra-

dition von der primären abzubitten, durch Verlängerung der bitten, durch Verlängerung der bitten, durch Verlängerung der bitten, durch verlängen so dass wir eine bitach von die dem Zeichen

$$\mathbf{p} = (\mathbf{n} \, \mathbf{a} : \mathbf{b} : \mathbf{c}) = (\mathbf{h} \, \mathbf{k} \, \mathbf{k})$$

Polkanten von Pzuschärfen. Eine solche Reihe kann aber auch hier von jeder Pyramide der verticalen Reihe abgeleitet werden, daher es solcher beliebig viele giebt, deren allgemeines Zeichen



$$m \not = (n a : b : mc) = (hkl).$$

Fig. 408 zeigt neben der mit der früheren identischen Grundform die beides brachydiagonalen Pyramiden

$$\tilde{P}2 = (2a : b : c) = (122)$$
und $2\tilde{P}2 = (2a : b : 2c) = (121)$.

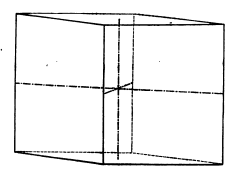
Bei der Ableitung der makrodiagonalen und der brachydiagonalen Pyrmiden wurde nur von einer rationalen Vervielfältigung einer Axe gesprochen, also der Coëfficient n stets > 1 angenommen. Es ist aber leich, zu zeigen, dass damit wirklich alle möglichen Fälle erschöpft sind, dem würde man z. B. von P eine Pyramide $P_{\frac{1}{2}}$ ableiten, welche dasselbe Vahaltniss a:c, wie die primäre, aber nur eine halb so grosse Makrodiagon habe, so ist deren Axenverhältniss $= a:\frac{1}{2}b:c$, d. i. aber = 2a:b:c diese Pyramide fällt also zusammen mit der brachydiagonalen Pyramize $\geq P_{\frac{1}{2}}$, und so jede andere mit gebrochenem n. Wir können also, wie weiterhin immer geschehen soll, uns darauf beschränken, n > 1 zu nehmen

Alle Zeichen der abgeleiteten Pyramiden müssen selbstverständlich mindert werden, wenn eine andere Grundform gewählt wird; die neuen geben sich unmittelbar aus dem Verhältniss, in welchem die Parameter neuen Grundform zu denen der früheren stehen.

Die Berechnung irgend einer beliebigen rhombischen Pyramide unterscheidet in nicht von derjenigen der primären.

§. 87. Ableitung und Bezeichnung der rhombischen Prismen, Pinakoide. In der oben besprochenen verticalen Ableitungsreihe w





die Pyramiden mP um so spije grösser der Goëfficient minher Flächen nähern sich und mehr der verticalen Stellung; Endglied der Reihe ist diejent rhombische Pyramide, deren sich demjenigen der primären gleich deren maber = ∞. Da die Fläch dieser Form der Verticalaxe par sind, so fallen je zwei über einen liegende Pyramidenflächen für in eine Ebene, die Gestalt banur aus vier verticalen, den gallein nicht umschliessenden Fläch

in Fig. 409 in Combination mit der horizontalen Symmetrieebene darget und heisst das primare rhombische Prisma:

$$\infty P = (a : b : \infty c) = (110).$$

Der horizontale Querschnitt dieser Form ist derjenige der primären Pyrasie bildet also in Combination mit dieser die gerade Abstumpfung der kanten derselben. Je kleiner das Verhältniss $\frac{a}{b}$, desto stumpfer in dem Beobachter zugekehrte stumpfe Kante des Prismas.

Diese Form ist jedoch nicht das einzige verticale Prisma derselben ystallreihe. Nehmen wir irgend eine abgeleitete Pyramide der makroagonalen Reihen $m\bar{P}n$, so ist diese ein Glied einer neuen verticalen Reihe it constantem n, deren Endglied für den Fall $m=\infty$ abermals ein risma ist, dessen vorderer Kantenwinkel um so stumpfer ist, je grösser n. We makrodiagonalen Prismen, deren Zeichen

$$\infty \bar{P}n = (a : nb : \infty c) = (hk0)_{(h>k)},$$

ärfen die stumpfen Kanten des primären Prismas zu.

Ausserdem existiren noch eine Reihe von Prismen, deren vordere Kante infer ist, als diejenige des primären, welche demnach die scharfen Kanten ielben zuschärfen. Dies sind die Grenzformen der Reihen brachydiagort Pyramiden für den Fall $m=\infty$. Ihre Bezeichnung ist

So sind also an den Krystallen eines Körpers theoretisch eine unendZahl von verticalen Prismen möglich, von welchen aber gewöhnlich sehr wenige, durch die einfachsten Zahlenwerthe des Goefficienten n ∞ , ableitbar, vorkommen.

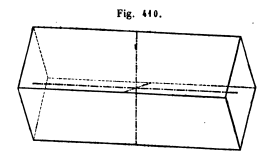
Betrachten wir die von irgend einer Pyramide, z. B. P, sich ableitende stadingonale Reihe, so muss deren Endglied diejenige Pyramide $\bar{P}n$ sein, $m = \infty$, welche wir also mit

$$\bar{P} \infty = (a: \infty b: c) = (404)$$

ichnen müssen. Dies ist aber offenbar ebenso eine prismatische Form, die zuletzt betrachteten, deren vier Flächen jedoch nicht der Verticalaxe, lern der Makrodiagonale parallel laufen, denn für deren speciellen Werth

 co fallen immer je eine
 te und eine linke Pyraenfläche in eine Ebene.

solches horizontales Ma, in Fig. 410 in Comline mit einer Symmetrielargestellt, wird seiner form wegen Doma geipt, und das bezeichnete, was der Makrodiagonale file ist und dessen Flächen



Deiden anderen Axen im Verhältniss a:c der primären Pyramide **Deiden, das** primäre Makrodoma. Dasselbe bildet die gerade Abmpfung der stumpferen Polkanten der Pyramide P = (111).

Da nun aber von jeder Pyramide mP oder $\frac{4}{m}P$ sich eine makrodiagona, aber ein solches mit anderem Verhältniss der Brachydiagonale zur

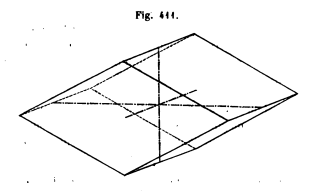
Verticale, sein. Die spitzeren, deren obere Kante schärfer ist, als diejenig des primären, haben das Zeichen

$$m \ \bar{P} \infty = (a : \infty \ b : m \ c) = (h \ 0 \ l)_{(h > l)};$$

die stumpferen

$$\frac{1}{m}\,\overline{P}\,\infty=(a:\infty\,b:\frac{1}{m}\,c)=(h\,0\,l)_{(h<1)}.$$

Jedes Makrodoma stumpft die stumpfen Polkanten derjenigen rhombischt Pyramiden ab, welche dasselbe Verhältniss a:c haben, wie das Doma a



Ganz analoge R men bilden die R glieder der brachyd nalen Ableitungst der Pyramiden für Fall $n = \infty$, wobs eine vordere mit a hinteren Fläche in Ebene fällt und so der achtflächigen n mide ein vierfählen horizontales wird, dessen zwill

paralleler Flächen der Brachydiagonale parallel laufen, Fig. 411.: Brachydomen sind wieder theils spitzere

$$m \not b \infty = (\infty \ a : b : m \ c) = (0 \ k \ l)_{(k > l)}$$

theils stumpfere

$$\frac{1}{m} \not \!\! D \infty = (\infty \ a : b : \frac{1}{m} \ c) = (0 \ k \ l)_{(k < l)}.$$

Zwischen beiden Classen steht das primare Brachydoma

$$\overset{\bullet}{P} \infty = (\infty \ a : b : c) = (0 1 1)$$

mitten inne; dieses stumpft die schärferen Polkanten der primären Pyrabb, die anderen Brachydomen die schärferen Polkanten derjenigen Pyrabb deren Axenverhältniss b:c das gleiche ist, wie das des betreffenden Pyrabb

Die Makrodomen wie die Brachydomen bilden daher unter einander Reihe von den stumpfsten bis zu den spitzesten, d. s. diejenigen wund $m \not P \infty$, bei denen m eine sehr grosse rationale Zahl ist. Das glied der einen wie der andern Reihe ist eine Form, für welche $m = \infty$ wird, somit je zwei Flächen des Domas in eine verticale zusammenfallen. So liefert die Reihe der Makrodomen als Endglied ein ticales paralleles Flächenpaar, das Makropinakoid genannt, welche Makrodiagonale und der Verticalaxe parallel ist und das Zeichen

$$\infty \; \overline{P} \; \infty = (a : \infty \; b : \infty \; c) = (4 \; 0 \; 0) \quad \text{in the rate of the part } V = [a]$$

hat; das Endglied der Reihe der Brachydomen dagegen ist ebenfalls ein M

illeler Flächen, das Brachypinakoid, welches zugleich der Brachyonale und der Verticalaxe parallel ist und daher mit

eichnet wird.

Es leuchtet ein, dass die beiden letzten Formen nichts Anderes sind. zwei von den drei Symmetrieebenen des rhombischen Systems. en also auch für die dritte eine Bezeichnung zu suchen. Da sie horizontal wird sie, wie in den beiden letzten Systemen, die Basis genannt und, untere Grenze der Verticalreihe der Pyramiden aufgesasst, mit

sichnet; da sie der Brachy- und der Makrodiagonale parallel ist, ist ihr iss'sches und Miller'sches Zeichen:

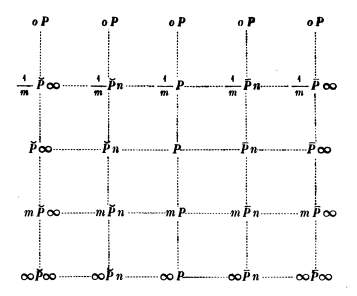
$$(\infty \ a : \infty \ b : c)$$
 resp. $(0 \ 0 \ 1)$.

· Die drei Pinakoide (Basis, Makro- und Brachypinakoid) stumpfen die Ecken **Pyramide** gerade ab, o P die obere und untere, $\infty \bar{P} \infty$ die vordere l hintere, $\infty \ \check{P} \infty$ die rechte und linke; die beiden letzteren bilden die nden Abstumpfungen der Prismenkanten u. s. f.

Misselben drei Flächenpaare (001), (010), (100) bilden für sich allein phination eine Gestalt, welche sich geometrisch nicht vom regulären unterscheidet, selbstverständlich aber physikalisch, in Bezug auf deit, optische Eigenschaften u. s. f. Es leuchtet ein, dass das Axeniss eines Krystalls nicht zu bestimmen ist, wenn an demselben nur 🕈 🌬 Flächenpaare vorkommen; durch die Erforschung seiner physika-Eigenschaften ist alsdann zwar festzustellen, dass der Krystall **Indisch sei**, dass seine Axenwinkel α , β , γ sammtlich = 90° seien, aber Axenverhältniss a:b:c bleibt unbekannt. Tritt zu diesen Flächen nun 🏚 eine prismatische Form hinzu, so gestattet diese, wenigstens das Längenhallniss zweier Axen zu bestimmen. Betrachten wir z. B. diese Form Primäres verticales Prisma und messen den stumpfen Winkel desselben, aus Fig. 409 ersichtlich, dass die Cotangente des halben Prismengleich dem Verhältniss a: b ist. Betrachtet man die prismatische Makrodoma oder Brachydoma, so ist es natürlich das Verhältniss Fresp. b:c, welches auf die angegebene Art gefunden wird.

Sind nun aber zwei prismatische Formen vorhanden, welche zwei verledenen Symmetrieaxen parallel laufen, so ist eine vollständige Bestimmung Erystallform, d. h. aller Elemente des Krystalls, möglich; sei z. B. time Form verticales Prisma mit dem gemessenen Winkel 2 m, so ist 🖎 🖚 cotang. m; sei die andere Brachydoma, dessen obere Kante 2 qº we so ist c:b = cotang, q, also a:b:c bekannt. Daraus geht hervor, es nicht des Auftretens rhombischer Pyramiden bedarf, um das Pararverhältniss vollständig zu bestimmen.

Die verschiedenen Ableitungsreihen einer Krystallreihe des rhombischen ems lassen sich wieder in einem Schema vereinigen, welches den Zunenhang derselben in übersichtlicher Weise darlegt:



Gehen wir von der in der Mitte stehenden primären Pyramide aus, ist diese das mittelste Glied einer horizontalen Reihe, bestehend einen aus den Brachypyramiden bis zum Brachydoma, andererseits aus den midiagonalen Pyramiden bis zum Makrodoma. Da für alle Formen bletzteren Reihe a:c constant, so bestimmt ein in einer stumpferen Puzusammenstossendes Flächenpaar von P eine Zone, in welcher die sprechenden Plächenpaare aller Makropyramiden Pn liegen; da ebensten vorderen Theil der Reihe das Verhältniss b:c constant bleibt, wurch zwei in einer längeren (d. i. schärferen) Polkante zusammenstosse Flächen von P eine weitere Zone bestimmt, in welcher die entsprechen Flächenpaare aller Pyramiden Pn bis $P \infty$ liegen.

Betrachten wir nunmehr eine flachere Pyramide $\frac{4}{m}P$, so leiten sicht dieser nach rechts und links Makro- und Brachypyramiden und je ein bab, und für jede dieser beiden Reihen gilt das analoge Zonenverhältsis, für die beiden vorigen Beihen. Ganz dasselbe ist der Fall auch für beiden von einer spitzeren Pyramide m P sich herleitenden Reihen der spitzesten Pyramide der Verticalreihe, dem Prisma co P, werden ebense Makroprismen, derem stumpfestes das Makropinakeid, dessen von Winkel 486° ist, und Brachyprismen abgeleitet, von denen das schieller nach vorn gekehrte Winkel = 0° das Brachypinakeid. Alle Finstamentlicher Formen der untersten Horizontalreihe gehören einer Zones denn sie sind ohne Ausnahme der Verticalaxe parahlel

Vergleicht man nun die Glieder irgend einer verticalen Reihe des Aschemas, sei es die der primären, sei es die einer makrodiagonelen einer brachydiagonalen Pyramide, mit einander, se sieht man leichte durch zwei in einer Basiskante Assammenstessende Flächen in gend ein

Endlich gilt dasselbe auch für die beiden äussersten Reihen, die der redomen und die der Brachydomen. Da aber die ersteren nur Flächen sin, welche der Makrodiagonale parallel, die letztere nur solche, welche Brachydiagonale parallel sind, so bilden alle Flächen sämmtlicher Makrolen eine einzige Zone, deren Axe die Makrodiagonale b ist, d. h. sie upfen sämmtlich die Combinationskanten der Basis mit dem Makropinakoid ebenso sind alle Flächen sämmtlicher Brachydomen tautozonal, und ihre maxe ist die Axe a, d. h. die Kante zwischen Basis und Brachypinakoid, the sie abstumpfen.

- Weiteres über die Zonenverhältnisse des rhombischen Systems zu erte, wird sich bei den Beispielen Gelegenheit darbieten.
- * Weberblicken wir noch einmal die verschiedenen Arten von Formen, when bei der Symmetrie nach drei auf einander senkrechten Flächen Web sind, so sehen wir, dass es deren wie in den bisherigen Systemen ben giebt; es sind folgende:
- 4) rhombische Pyramiden,
- 2) verticale Prismen,
- 3) Makrodomen,
- 4) Brachydomen,
- .. 5) das Makrepinakoid,
- 6) des Brachypinakoid,
- will die Basis.
- Dies sind aber nur scheinbar sieben verschiedene Arten von Formen, Wikhlichkeit deren nur drei. Erinnern wir uns nämlich, dass wir bei Mikhlichkeit deren nur drei. Erinnern wir uns nämlich, dass wir bei Mikhlichkeit deren nur drei. Erinnern wir uns nämlich, dass wir bei Mikhlichkeit deren dieses Krystallsystems davon ausgingen, die drei mikhlichenen, das Makropinakoid, das Brachypinakoid und die Basis als Mikhlichenen. Das Grunde zu legen, also deren drei Durchschnittsrichtungen, die drei Symmetrieaxen, als "Axen« zu wählen, dass es aber a mikhlichen Grund gab, eine bestimmte von diesen drei zur Verticelaxe michlichen. Wir können folglich jede dieser drei Pinakoide zur Basis, jede leitige zum Brachypinakoid u. s. f. wählen, diese drei Flächenpaare len demaach aur eine Art von Formen. Wenn wir von drei möglichen

Selbstverständlich hätten wir auch drei beliebige andere Flächen zu Axenebenen ben können.

Aufstellungsarten eines rhombischen Krystalls eine bestimmte gewählt haben, so werden die Formen, deren Flächen der Verticalaxe parallel sind, Prismer, die der Axe a parallelen Brachydomen, die b parallelen Makrodomen; änden wir dagegen die Stellung, so werden die bisherigen Makro- oder Brachydomen verticale Prismen. Diese drei Arten der prismatischen Formen sin also nicht principiell verschieden, und ihre Unterscheidung beruht nur ander willkürlichen Stellung der Krystalle. So bleiben denn, wie oben hemerkt, nur drei, wirklich von einander verschiedene Arten von Formen sin rhombischen Systeme übrig, nämlich 1) Pyramiden, bestehend aus acht Flächen, welche für sich den Raum umschliessen; 2) Prismen, bestehend aus vier Flächen, welche nach einer Richtung offene Formen stellen; 3) Pinakoide, d. i. Paare paralleler Flächen, zu welchen übrigen symmetrisch sind.

Die physikalischen Eigenschaften der rhombischen **6**. 88. stalle. Ueber die Elasticität solcher liegen directe Messungen nicht i das Eingangs §. 84 Bemerkte ist daher nur nach Analogie geschlossen den Cohäsionsverhältnissen der rhombischen Krystalle. Ueber letztere Aufschluss die Bestimmungen der Härte nach verschiedenen Richte wenn der a. a. O. angegebene Zusammenhang mit der Symmetrie, # aus dem physikalisch krystallographischen Grundgesetze folgt, richtig i muss die Härtecurve auf allen drei Pinakoiden symmetrisch sein zu auf einander senkrechten Geraden, und diese müssen je zwei Sym axen parallel sein. Dies ist in der That der Fall, wie die Bestimt am Schwerspath u. a. gezeigt haben (s. Exner, Härte an Krystallen, Am einfachsten wird jener Zusammenhang jedoch bewiesen durch die hältnisse der Spaltbarkeit der rhombischen Krystalle, welche genaut Symmetrie entsprechen. Der einfachste Fall hierbei ist offenbar der in der Richtung einer Symmetrieaxe ein Minimum der Cohasion vorb ist, also Spaltbarkeit nach demjenigen Pinakoid, welches dazu normal 🕷 in Wirklichkeit ist auch die Theilbarkeit nach einem der drei Pinakoid sehr häufig auftretende (s. unter den Beispielen: Quecksilberbromid, Antiund Arsensulfid, arsenige Säure, Glimmer, Topas, Citronensäure d. Naturlich kann auch parallel einer zweiten Symmetrieaxe ein Minimatif Cohasion stattfinden, dieses ist aber nicht gleichwerthig mit dem ist folglich existirt alsdann Spaltbarkeit nach zwei Pinakoiden, aber nicht gleichem Grade der Vollkommenheit (Beisp. Bleioxyd, Schwerspath). können alle drei Symmetrieaxen dreien Minimis der Cohasion entspret in diesem Falle ist der Krystall spaltbar nach o P, $\infty \bar{P} \infty$ und $\infty \bar{P}$ aber selbstverständlich nicht gleich vollkommen; ein derartiger Karp das wasserfreie Kalksulfat (nat. Anhydrit), welches wegen der Salts seiner Krystalle nicht unter die Beispiele aufgenommen ist, dessen k linische Aggregate charakterisirt sind durch die fast gleich vollkom Spaltbarkeit nach den drei Pinakoiden, wodurch es einem regul hexaëdrisch spaltbaren Körper ähnelt.

Sind de Nome ar Lation was un Symptomes, parelle, a leben felle un der benedienen Rentung some mann symmetratie dist, in al der sieder entitiere des, dans de veragenes unes Symmetreene produ nom. ne na kaz doz nacê Vako emmîran. 15 side Norma sirres de se prois a de de presidente. ling, with a sember transfer lost in lines at item line. per manier Theme misses annue energ primer any had bentue, ar front gods me ence ?T.sta. y mit ar milion account Stellag on whome, are on Sutto- are on diglios lingua fressiberanti, menante brun, ma si e deutige significantes menden setten. Was marriage und dispussion per, la sera de l'ammanament et l'ainse son remonante pild. America der mer secretor linear versuon sut a cont politicisco, were as spatter and that then Forest and wenger ma na me nanania fon Busius Sawie Maars und Mermanguagues Laium, acrositantes derson Steaman Mis t. a. De int alea deura homesea as an inchimentum hand are symplesty and the largest manner and inches non a ser license one the assessment in the restaurant THE STATE OF THE S mar ar ener tir statemen frameworken.

de Borros er singanes un enfocses ful resistes. A a main de germene Laisson ence ivantemente pando at. à l'anne les augustes, a verseu unes jeun Norma une der kanden projen versier versiert, enlich kum som M. We are he grown but was Known woman at in his he mandant en ten ten amangament et en la landant d sink leasures service Vancouranteleure. En succes un come nchimine aumorablenes Tomas why mea sa pours ma dai méses ann semenanes historian un Norman in an Democraticus, cionen, a ur llui si car communia more Reduced that were then became became that he women heaternes vones.

🏗 🛲 ka Intermisa ka i 🦠 katoren. S 🖮 musche due entreier ir bas ser us Viermonaeus sier adim as gindinit de este Attelique ene ter me baen. Danne dier. mes to Authorities, see These see mission live that the table in. Patter des des Franceies vie esse estre son bille sons inter de liche Ambidiane, ser derstalle sentren S. Denso et navn Spillianthe water can a programme and a massion and les mas " beats opischen kien stimmersen im desenisted des

Die eine gemeine mark der fül die de anderste de 40 mil de The Brechman property of the tree for the transfer decimal and their section.

de orie. Erymanenskie.

Polarisationsinstrumentes, zeigen, und zwar so, dass ihre Verbindun einer Symmetrieaxe parallel geht. Nur wenn die Brechbarkeit der Su eine geringe und der spitze und stumpfe Axenwinkel wenig versc sind, kann man sowohl durch die Platte, welche normal zur erstell durch die, welche normal zur zweiten Mittellinie ist, beide Axen erbl vorausgesetzt, dass das Gesichtsfeld des Instrumentes sehr gross ist. jenige von beiden Platten, bei welcher der scheinbare Axenwinke kleinere ist, oder, was das Gewöhnlichere ist, diejenige, durch welche die Axen sichtbar sind, steht senkrecht zur ersten Mittellinie. Bestimm nun mit dieser, nach der in §. 21 angegebenen Methode, durch Einf eines Viertelundulationsglimmerblattes das Zeichen der Doppelbrechun kann man nunmehr angeben, welche der drei Symmetrieaxen des Kr die Axe der grössten, welche die der kleinsten, welche die der mit optischen Elasticität ist. Sind so grosse und durchsichtige Krystall Verfügung, dass man sich bei der optischen Untersuchung nicht mi Bestimmung des Axenwinkels (wozu jene Pinakoidplatte dient) bei sondern auch die Brechungsexponenten bestimmen will, so können l sehr oft natürliche Prismen dienen. Ist z. B. ein verticales Prisma, a scharfe Kanten einen Winkel von 40-600 haben, vorherrschend at Krystallen, so können zwei seiner in einer solchen Kante zusammenstoss Flächen unmittelbar als Prisma zur Bestimmung zweier Brechungsexper dienen (s. S. 86), denn ein solches erfullt die a. a. O. gestellten Beding vollständig. Ist nun noch ein Makro- oder Brachydoma vorhanden, 📹 in ähnlicher Weise benutzt werden kann, so ist man im Stande, ohn stellung kunstlicher Prismen, alle drei Hauptbrechungsexponenten, d. 1 Gesammtheit der optischen Constanten des Krystalls, festzustellen. Stat beiden Flächen eines Prismas kann, wie S. 87 gezeigt worden ist, eine derselben und eine Pinakoidfläche zur Bestimmung zweier Brecht exponenten dienen; diese Methode ist vortheilhaft; wenn z. B. eine R eines verticalen Prismas sehr gross ausgedehnt ist, an der Rückseise Krystalls dagegen das Makropinakoid vorherrscht, und wenn je zwei Prist flächen einen zu stumpfen Winkel einschliessen, um die Strahlen im Minis der Ablenkung hindurchzulassen.

Wenn an einem Krystall nur ein Pinakoid entwickelt ist, diesem die Axenebene parallel, so dass man durch dasselbe keine Axen erhoder wenn gar keines auftritt, dagegen ein Prisma vorhanden ist, der Flächen normal zur optischen Axenebene stehen, so wird, wenn die tung einer optischen Axe nicht einen allzugrossen Winkel mit der Norman zu einer Prismenfläche*) einschliesst, durch jedes der beiden prismati

Platte nicht mehr in Luft austreten können; alsdann muss die Aufsuchung der Auf Oel vorgenommen werden.

^{*)} Die beiden Normalen der Prismenflächen und die beiden optischen Axen Malsdann in einer Ebene.

Flächenpaare eine optische Axe sichtbar sein, aber im Gesichtsfeld des Polarisationsinstrumentes verschoben, von der Mitte aus in einer Richtung, normal zur Prismenkante. In diesem Falle kann man somit auch feststellen, welcher der drei Hauptschnitte die optischen Axen enthält, und durch Messung des Winkels der sichtbaren Axe zur Normale der Prismenfläche den Winkel derselben herleiten.

Durch ein Paar paralleler Pyramidenflächen blickend, wird man nur ausnahmsweise eine optische Axe, natürlich nie in der Mitte des Gesichtsfeldes, beobachten, da meist der Winkel jener gegen die Axenebene so gross ist, dass die einer Axe parallelen Strahlen sie in bedeutender Schiefe treffen, also dieselbe unter fast rechtwinkeligem Brechungswinkel verlassen, oder gar nicht austreten können.

In allen derartigen Fällen, wo durch directe Beobachtung mittelst natarlicher Krystallflächen die Lage der optischen Axenebene nicht erkannt werden kann, hat man die Pinakoide kunstlich durch Schleifen (oder durch Spaltbarkeit, wenn eine solche vorhanden ist) herzustellen, und alsdann ebenso, wie oben angegeben, zu verfahren.

Besonders wichtig für die krystallographische Praxis ist das Verhalten der rhombischen Krystalle im parallelen polarisirten Licht. ppeltbrechende Krystallplatte zwischen gekreuzten Nicols um 360° in ihrer the gedreht wird, so erscheint sie bekanntlich (s. S. 90) in vier Stelthen dunkel, dazwischen hell (oder farbig, wenn sie sehr dünn ist); in en sind ihre Schwingungsrichtungen, d. h. die der beiden Strahlen, stehe aus einem normal in sie eindringenden Lichtstrahl entstehen, denen r beiden Nicols parallel. So vermag man annähernd (genauer nach einer n der III. Abth. beschriebenen Methode) die Lage der Schwingungsrichingen für eine bestimmte Krystallfläche gegen die sie begrenzenden Kanten bestimmen. Um einen Krystall als einen zum rhombischen System ge-Frigen zu erkennen, ist es oft nöthig, zu untersuchen, ob die Schwingungschtungen des Lichtes beim Durchgang durch diejenigen Flächen, nach leichen er vorherrschend ausgedehnt ist, so gelegen sind, wie es die rhomche Symmetrie erfordert. Es ist daher diese Lage für die drei vertiedenen Arten von Flächen des rhombischen Systems hier festzustellen. ergiebt sich aus der Gestalt, welche der Querschnitt der optischen esticitätsstäche (S. 128) parallel der betreffenden Krystallsläche besitzt, und elche im Allgemeinen die einer Ellipse ist. Nur zwei Ebenen giebt es, eren Durchschnitt mit jenem dreiaxigen Ellipsoid die Form von Kreisen ben, dies sind diejenigen beiden prismatischen Ebenen, deren Normalen optischen Axen sind. Da die natürlichen Prismenslächen gegen diese mehr oder weniger geneigt sind, so kommen sie praktisch kaum in tracht: sollte aber einmal zufällig ein Prisma auftreten, dessen Flächen Phau senkrecht zu den beiden optischen Axen wären, so müsste ein der-Aviger Krystall, durch eines dieser Flächenpaare betrachtet, in allen Stellungen bel bleiben, da die vertical hindurchgehenden Lichtstrahlen keine Doppelbrechung erleiden. Abgesehen von diesem Falle ist also der Durchse der Elasticitätssläche durch die hetressende Krystallsläche stets eine Eh und deren grosse und kleine Axe sind die Schwingungsrichtungen der mal zu jener Krystallsläche hindurchgehenden Strahlen. Kennt man die Gestalt der Elasticitätssläche, d. h. das Verhältniss ihrer drei Axen kann man sur jede beliebige Ebene des Krystalls, also z. B. sur eine I midensläche, die Schwingungsrichtungen berechnen. Für gewisse Krystachen jedoch, nämlich sur die prismatischen und die Pinakoide, is Orientirung der Schwingungsrichtungen gegen die geometrische Form allen rhombischen Krystallen die gleiche; diese können also allein ir tracht kommen, wenn es aus die praktische Anwendung zur Erkennung rhombischen Charakters bei einem Krystall ankommt.

Den einfachsten Fall stellen die drei Flächenpeare $(oP, \infty \bar{P} \infty, \infty)$ dar; denn wenn senkrecht zu einem solchen paralleles Licht in den Kreindringt, so bewegt sich dieses parallel einer Elasticitätsaxe; es geht lich aus den Darlegungen des §. 18 unmittelbar hervor, dass die Ehierbei entstehenden Strahlen parallel den beiden anderen Elasticitätschwingen. Bringt man also eine basische Krystallplatte in das Instruso sind deren Schwingungsrichtungen die Krystallaxen a und b, d. Platte erscheint jedesmal dunkel, wenn die Brachydiagonale und die diagonale der Schwingungsrichtung je eines der beiden gekreuzten genau parallel sind; ebenso sind die Schwingungsrichtungen einer parallel $\infty \bar{P} \infty$, die Krystallaxen b und c; endlich die einer Platte, $\infty \bar{P} \infty$, die Brachydiagonale und die Verticale. Darum nennt madrei Richtungen, d. h. die drei Elasticitätsaxen, auch die Haupts c gungsrichtungen, welcher Name bereits in §. 18 Verwendung

Nicht viel verwickelter liegt die Sache bei den prismatischen F Lassen wir das parallele polarisirte Licht senkrecht durch ein Paar paa Flächen fallen, welche entweder einem rhombischen Prisma, oder Makrodoma, oder einem Brachydoma angehören, so ist klar, dass dies sich im Krystall einem optischen Hauptschnitt parallel bewegen. 🏻 Fall ist aber bereits in §. 18 vollständig behandelt worden. zerfällt hierbei in einen, welcher in dem betreffenden Hauptschnitt schwi und einen dazu senkrecht, also parallel einer Elasticitätsaxe, vibrirea Diese letztere ist aber die Axe, der die Flächen des Prismas, also auch Kanten desselben, parallel sind; die Schwingungsrichtungen einer derat Platte sind also die Parallele und die Normale zur Längsaxe des Pris Betrachtet man also irgend einen prismatisch ausgebildeten rhombis Krystall im parallelen polarisirten Licht, so dass man dasselbe durch gegenüherliegende Prismen- (oder Domen-) Flächen fallen lässt, so ersc der Krystall jedesmal dann dunkel, wenn seine Prismenkante Schwingungsrichtung des einen der beiden (gekreuzten) cols genau parallel ist.

Gehen wir von den optischen Eigenschaften zu den thermisc

were zunächst, da über die Doppelbrechung der Wärme nur wenig vorliegen, als praktisch wichtig die Wärmeleitung zu erwähnen.

Sähend dem Grundgesetz der physikalischen Symmetrie ist eine der metrieexen die Richtung der grössten, eine andere die der mittellie dritte die der kleinsten Leitungsfähigkeit. Daraus folgt, dass der vische Versuch (s. S. 434) folgende Resultate liefern muss: auf Pinakoid ist die isotherme Curve eine Ellipse, deren grosse Axe der vischen kleine der anderen in der Plattenebene liegenden Krystallaxe ist; aus der Gestalt der Ellipsen auf allen drei Pinakoiden ist abwelche Axe die der grössten, mittleren und kleinsten Leitungsder Wärme ist; auf allen prismatischen Flächen ist die Schmelzes Wachses ebenfalls eine Ellipse, deren eine Axe stets der Kante stens parallel ist.

der Ausdehnung durch die Wärme ist bereits §. 84 angeführt, dass Ling der grössten, mittleren und kleinsten ebenfalls mit den drei Exicaxen zusammenfallen. Betrachten wir also die Combination der Dischen Pinakoide, so haben wir vollkommen den im I. Abschnitt etrachteten Fall, von welchem wir sahen, dass die drei Flächenbei alten Temperaturen unter rechten Winkeln schneiden müssen. a. a. O. weiterhin in Fig. 406 dargestellte Fall betrifft offenbar Che einer prismatischen Gestalt; denken wir uns die dortige Bedurchgeführt auch 'noch für das andere Flächenpaar, welche zu **Freten symmetrisch zugehört, so ergiebt dieselbe folgendes Resultat:** matische Form des rhombischen Systems bleibt bei allen Temperader einen Symmetrieaxe parallel, der Winkel ihrer Kanten wird aber Riwärmen spitzer oder stumpfer, je nach dem Verhöltniss der Auspung der beiden anderen Krystallaxen; dabei bleiben die gegenüber-Flächen aber parallel, und die benachbarten andern ihre Richtung PSeich viel, folglich bleibt das Prisma bei allen Temperaturen symmeu den drei Pinakoiden. Aus der Winkeländerung eines Prismas Pier Domas) beim Erwärmen können wir direct den relativen Ausdehnungsienten je zweier Krystallaxen berechnen. Den letzten Fall endlich, der Ausdehnung einer rhombischen Pyramide, enthält die Betrachtung 141, s. Fig. 107. Denken wir uns dort zu der Fläche MNO die sieben durch die Symmetrie erforderten Flächen, so ergeben sich durch ganz gleiche Betrachtung mit Leichtigkeit folgende Schlüsse: Jede Manidensläche ändert ihre Neigung gegen die drei Pinakoide, folglich ihr converhaltniss (aus der Vergleichung dieses für zwei verschiedene Tempeteren folgen die relativen Werthe der drei Ausdehnungscoëfficienten), d. h. andert sich sowohl der Winkel der Basiskanten beim Erwärmen, als rjenige der schärferen und derjenige der stumpferen Polkanten, aber diese ei in verschiedenem Grade; die Aenderung der Neigung aller echt Pyradenflächen gegen eine und dieselbe Pinakoidfläche ist genau die gleiche, alle die gleichen Parameter auf den thermischen Axen haben, folglich sind auch bei veränderter Temperatur alle vier Basiskanten an Winkelgrösse einander gleich, ebenso die vier schärferen und die vier stumpferen Polkanten, d. h. die Pyramide bleibt stets symmetrisch zu den drei Pinakoiden. Da somit die drei Symmetrieebenen der rhombischen Krystalle bei allen Temperaturen rechte Winkel mit einander bilden, und die prismatischen Formen, wie die Pyramiden, stets symmetrisch zu jenen bleiben, so ist demit der in §. 84 bereits ausgesprochene Satz bewiesen, dass die Symmetrie eines rhombischen Krystalls unabhängig von der Temperatur sei.

Von dieser Symmetrie hängt aber nach dem Grundgesetz der physiklischen Krystallographie diejenige der physikalischen Eigenschaften ab, and können die optischen Eigenschaften z. B. durch keine Temperaturänder so sich verändern, dass sie nicht mehr der allgemeinen Symmetrie rhou bischer Krystalle entsprächen. Wenn also auch der Winkel der optische Axen sich beim Erwärmen ändert, so muss diese Bewegung doch bei beid die gleiche sein, da die Mittellinie stets dieselbe Richtung, parallel e krystallographischen Axe, beibehält. Nimmt der Axenwinkel bei steigen Temperatur ab, so wird er bei einer bestimmten für eine Farbe Null se und bei noch höherer werden die beiden Axen sich wieder von einen entfernen, nunmehr aber in der senkrecht dazu stehenden Ebene gelegs sein. Dass die neue optische Axenebene ebenfalls eine Symmetrieebene Krystalls sein muss, geht daraus hervor, dass die Hauptschwingungsrichten dieselben geblieben sind, wenn auch durch die ungleiche Aenderung Dichte nach den drei Axen die der mittleren Lichtgeschwindigkeit sprechende nunmehr die der kleinsten geworden ist, u. s. f. tischen, so bewahren auch alle übrigen physikalischen Eigenschaften i rhombischen Krystalle ihre Symmetrie bei allen Temperaturen.

§. 89. Beispiele: Schwefel = S. a:b:c=0.8130:4:1.933Entweder nur die spitze Pyramide P Fig. 405, oder die Combination

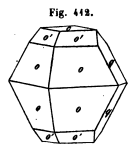


Fig. 442: o = P, $o' = \frac{1}{3}P$, c = oP, $q = P \cos P$ von diesen Formen liegt o' in der Zone of kann sich also nur durch die Verticalaxe von unterscheiden; q ist gerade Abstumpfung diageren Polkanten von P, also primäres Brackforma. — Spaltbarkeit oP und ooP unvollkommen. Optische Axenebene ist ooP oo, Axen ist erste Mittellinie, Doppelbrechung positiv; de Brechungsexponenten für Natriumlicht:

 $\alpha = 1,958$, $\beta = 2,038$, $\gamma = 2,240$, der wahre Axenwinkel

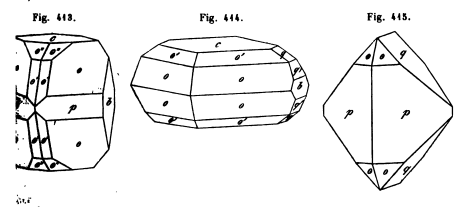
 $2 V = 69^{\circ} 40'$;

für Roth ist $\beta = 2,029$, für Blau 2,082 (Cornu, Annales de chimie 1 phys. (4). XI, 28. 3 f.; Des Cloizeaux, Nouv. Rech. 93.).

Jod = J. a:b:c=0,6644:1:1,3653. Combination Fig. 413

= P, $o' = \bar{P}$ 3 (die kürzeren Polkanten von o zuschärfend, also dasselbe c), c = oP, $o'' = \frac{1}{2}\bar{P}$ 3 (in der Zone o'c, also mit demselben a:b, ersteres), $p = \infty P$ (gerade Abstumpfung der Basiskanten von P), = $\infty \bar{P}\infty$.

Bleichlorid = $PbCl^2$. a:b:c=0.5943:4:4.1898. Combinating. 414, tafelarting nach c=oP, o=P, $o'=\frac{1}{2}P$ (Zone oc), $=\frac{1}{2}P\infty$ (Zone o'o'), $q'=2P\infty$ (Zone qq), $b=\infty P\infty$. Oft auch c, o' und b.



Queck silberchlorid = $HgCl^2$. a:b:c=0.7254:4:4.0688. Fin prismatische Combination Fig. 445: $p=\infty P$, o=P, $q=\bar{P}\infty$. Therkeit q vollkommen. Optische Axenebene $\infty \bar{P}\infty$, c erste Mittellinie. Selbrechung negativ.

Quecksilberjodid = HgJ^2 . a:b:c=0,6494:4:? Die Kryler nur gebildet von ∞P und oP, daher die Verticalaxe unbekannt.

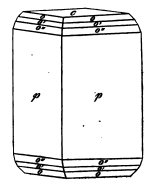
Quecksilberbromid = $HgBr^2$. a:b:c=0,6796:4:? Comation wie bei dem vorigen. Spaltbarkeit o P. Optische Axenebene o P.

Jodbromqueck silber = HgJBr. a:b:c10,0443: 4:0,9494. Kurze Prismen Fig. 446: 20, P, c=oP; in der Zone beider o=P, 2, P, o''=4P. Spaltbar oP. Optische enebene oP, b ist erste Mittellinie.

Arsensulfid (nat. Auripigment) = As^2S^3 . b:c=0.9044:4:4:4.0143. Naturl. selten whiche Krystalle: ∞P , $\infty \check{P}2$, $\bar{P}\infty$, $\infty \check{P}\infty$. althorheit $\infty \check{P}\infty$ vollkommen.

Antimonsulfid (naturl. Antimonglanz) 50^2 S³. a:b:c=0.9844:4:1.10110. Dünne ismen ∞P (fast rechtwinkelig), am Ende P sm regulären Octaëder sehr ähnlich). Spaltrkeit $\infty P \infty$ vollkommen.

Fig. 446.



 β Eisenbisulfid (nat. Markasit) == FeS^2 . a:b:c=0.7519:4:4Combination Fig. 447: $p=\infty P$, $q'=\frac{1}{4}P\infty$, $q=P\infty$ (Zone qq')

K up fersulf ur (nat. Kupferglanz) = Cu^2S . a:b:c=0.5822:1:0Combination Fig. 418: c=oP, o=P, $o'=\frac{1}{4}P$, $q=2P\infty$, $q'=\frac{1}{4}$

Fig. 447.

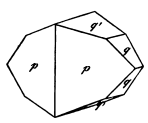


Fig. 448.

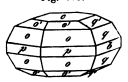
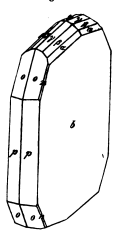
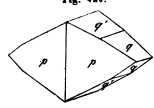


Fig. 419.



 $p=\infty P$, $b=\infty P \infty$. Diese Combination ähnelt sehr einer hexada das Prisma p wenig von 120° verschieden ist, also p und b unter gleichen Winkeln schneiden; wie diese einem hexagonalen n

Fig. 420.



so gleichen o und q einer hexagonalen mide*), und o' und q' einer solchen von nerer Hauptaxe.

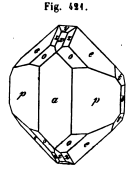
Bleioxyd = PbO. a:b:c = 0.8845:] Dunne Tafeln nach oP ausgedehnt, nur schmalen Flächen von ∞P begrenzt. Spalt keit oP und $\infty \bar{P} \infty$. Optische Axenebene

Arsenige Säure = As^2O^3 . a:b:0,3758:4:0,3500. Combination Fig. tafelformig nach $b=\infty \breve{P}\infty$, an den S

 $p=\infty P$, ferner o=P, schmal $n=7\,\Breve{P}7$ (Zone $o\,n\,b$), und am ldrei abgeleitete Pyramiden, deren Verhältniss a:c 12 mal das der program, nämlich $\alpha=4\,\Breve{P}48$, $\beta=2\,\Breve{P}24$, $\gamma=\Breve{P}42$ (Zone $b\,\alpha\beta\gamma\gamma\beta\alpha b$). Starkeit $\infty\,\Breve{P}\infty$ vollkommen. Optische Axenebene dieselbe Fläche.

^{*)} Wenn der Winkel eines rhombischen Prismas genau = 4200, so ist die Ne einer Pyramide gegen die Basis genau dieselbe, wie die eines Brachydomas von de so grosser Verticalaxe, so dass die Combination beider geometrisch absolutzusam fällt mit einer hexagonalen Pyramide.

'its ns a ure an hydrit (nat. Brookit) = TiO^2 . a:b:c=0.9444:4:0.8446. ination Fig. 424: $a=\infty \bar{P}\infty$, $p=\infty P$, $b=\infty \bar{P}\infty$, o=P,



(alpeters aures Kalium (Kalisalpeter) = KNO^3 . a:b:c 1843: 4:0,7028. Combination Fig. 422: $b=\infty \check{P}\infty$, $p=\infty P$, $\check{P}\infty$, o=P (oft ohne die letzte Form). Spalt-

t nach p und b unvollkommen. Optische Axen- $\infty \bar{P} \infty$, c ist erste Mittellinie. Doppelbrechung ie Hauptbrechungsindices für die Fraunhofer'schen

4

Fig. 422.

		α	β	γ
		1,3328	1,4988	1,4994
2.7	D :	1,3346	1,5056	1,5064
,,	\boldsymbol{E} :	1,3365	1,5124	1,5135
,,	H :	1,3436	1,5385	1,5404.
		en sich die	wahren	Axenwinkel

für
$$B: 2V = 60 11'$$

,, $D: 7 12$
,, $E: 8 5$
,, $H: 10 22$

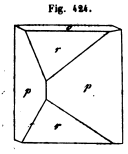
af, Sitz. Ber. d. Wiener Akad. 44. Bd. 788.) Den scheinbaren Winkel fand Des Cloizeaux (Nouv. Recherches, 42):

fur Roth
$$2E = 70.55'$$
 bei 470 C.
 60.42 ,, 74.5 ,,
 60.6 ,, 424 ,,

so dass also derselbe durch die Temperatur eine nicht unbeträchtliche derung erleidet.

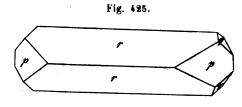
Salpetersaures Silber = $AgNO^3$. a:b:c=0,5302:4:0, Combination Fig. 423: c=oP, $o=\Breve{P}2$, $m=\infty\Breve{P}4$ (die Pyran

Fig. 423.



ist nicht zur prit gewählt worden, die Aehnlichkeit Axenverhältnisses dem des Salpete zeigen). Optische l ebene $\infty \bar{P} \infty$, c Mittellinie. Scheil Winkel der Axen $2E = 426^{\circ} 37'$ 1 133 50 1

Ueberchlorsaures Kalium = $KClO^4$. a:b:c = 0.7849:1:0.6 Combination Fig. 424: c = oP, $p = \infty P$, $r = \bar{P} \infty$. Spaltbarkeit c und p vollkommen. Optische Axenebene oP, b erste Mittellinie, \bar{P} brechung +.



Uebermangansaures Ka = $KMnO^4$. a:b:c = 0.7974:1:0,0 Combination Fig. 425, prisma durch Vorherrschen von r = 1 ferner $p = \infty P$, $q' = 2 P \infty$. Sharkeit o P und ∞P vollkommer β -Kohlensaurer Kalk (Arag = $Ca CO^3$. a:b:c = 0.6228:1:0.7

Combination = Fig. 422: $p = \infty P$, $b = \infty P \infty$, $q = P \infty$. S barkeit $\infty P \infty$ unvollkommen. Optische Axenebene $\infty P \infty$, c erste M linie. Doppelbrechung —; Brechungsexponenten:

	α	· β	γ
für die Linie C	: 1,5282	1,6778	1,6820
. D	: 1,5301	1,6816	1,6859
E	: 1,5326	1,6863	1,6908.

Daraus folgen die Axenwinkel:

für
$$C: 2V = 17^{\circ} 48'$$
 $2E = 30^{\circ} 5'$
 $D: 17 50 = 30 44$
 $E: 48 3 = 30 44$

(Rudberg, Poggendorff's Ann. 17. B.). Durch directe Messung fand Ki (Poggendorff's Ann. 108, 567):

fur
$$C: 2V = 18^{\circ} 7'$$
 $2E = 30^{\circ} 40'$
 $D: 4844 30 52$
 $E: 4847 31 7.$

cheinbare Axenwinkel ändert sich nur wenig mit der Temperatur (bei Erhöhung der letzteren um 460° verringert er sich um circa 40').

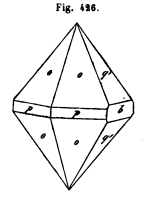
ohlensaurer Baryt (nat. Witherit) = $Ba CO^3$. a : b : c

5949: 4:0,7413. Combination Fig. 426:

, $q' = 2 \not\!\!\! P \infty$, $p = \infty P$, $b = \infty \not\!\!\! P \infty$:

steren sehr nahe ein hexagonale Pyramide, siden letzteren eine dergl. Prisma bildend. arkeit ∞P unvollkommen. Optische Axen- $\infty \not\!\!\! P \infty$, c erste Mittellinie. Doppelbrechung Axenwinkel $2E = 26^{\circ}30'$ für Roth und Axenwinkel $2E = 26^{\circ}30'$ für Roth und gering, dass sie durch die Messung zu bestimmen; die Farbensäume der Hylm deuten an, dass $\varrho > v$. $\alpha = 1,740$ (Des lax; Nouv. Rech. 106).

Schlensaures Blei (naturl. Cerussit) **Cerussit Cerussit Cerussit Cerussit Cerussit Cerussit**



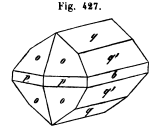
 $\beta = 4,7945$ $\beta = 2,0595$ $\gamma = 2,0643$ $2V = 8^{\circ}22'$ $2E = 47^{\circ}47'$ 4,8037 2,0763 2,0780 8 44 47 8 4,8464 2,0949 2,0934 7 35 47 55 and, Sitz.-Ber. d. Wiener Akademie, 42,120). Durch die Warme nicht achtliche Aenderung:

$$2E = 18^{\circ} 22'$$
 bei $12^{\circ} C$.
= $22^{\circ} 2' - 95.5^{\circ} C$.

Cloizeaux, Nouv. Rech. 48).

65, 170

Schwefelsaures Kalium = K^2SO^4 . : c = 0.5727: 4:0.7464. Combination eder genau = 426, oder nach der Brachynale prismatisch Fig. 427: o = P, so P, $b = \infty \check{P} \infty$, $q = \check{P} \infty$, $q' = 2\check{P} \infty$. Larkeit $\infty \check{P} \infty$ und o P unvollkommen. The Axenebene $\infty \bar{P} \infty$, c Mittellinie. elbrechung +; $\varrho < v$. Brechungstenten:



(Topsöe, Ann. d. chim. et phys. [5] I, 4874). Direct beobachtet:

 $2E = 410^{\circ} 45'$ roth

24 grün26 blau.

Durch Temperaturerhöhung um 440° G. wird 2 E etwa 40° grösses Cloizeaux, Nouv. Rech.).

Schwefelsaures Ammonium == $(NH^4)^2$ SO⁴. a: = 0,5643: 4:0,7340. Combination == verige Fig. 427. Spaltbar = $\infty \bar{P} \infty$ vollkommen. Optische Axenebene oo $\bar{P} \infty$, a erste Mitta Doppelbrechung +; $2E = 87^{\circ}$ 44' roth, 88° 47' blau. Der Winkel merklich mit der Temperatur (Des Gloizeaux, Nouv. Rech.).

Chromsaures Kalium == K^2CrO^4 . a:b:c == 0,5695:1:0Combination == K^2SO^4 Fig. 427. Optische Axenebene ∞ \overline{P} ∞ , b erstet linie. Doppelbrechung —. Der mittlere Brechungsexponent β == 1,70 die Linie C, 1,725 für D, 1,770 für F.

Fig. 428.

 $2E \implies 100^{\circ} 32'$ roth == 95 40 grain == 93 10 blau.

Schwefelsaures Baryta Schwerspath) \Rightarrow Ba SO⁴. \Rightarrow 0,7622 : 1 : 1,2416. Con Fig. 428 : $c \Rightarrow cP$, $p \Rightarrow coP$, $r' \Rightarrow q \Rightarrow P cop$, $v \Rightarrow P$. Spattba

vollkommen, ∞ P ziemlich vollkommen, ∞ P ∞ deutlich. Axenebene ∞ P ∞ , a erste Mittellinie. Doppelbrechung +. Be exponenten:

(Heusser, Poggendorff's Ann. 87,454). Starke Aenderung des Axenwinit der Temperatur:

$$2E = 63^{\circ} 5'$$
 roth, bei 12° C.
70 10 - 121 -
74 42 - 196 -

(Des Cloizeaux, Nouv. Rech.).

Schwefelsaures Strontium (nat. Golestin) = $8r80^4$. c = 0,7789: 1:1,2800. Combination und Spaltbarkeit = vorigem. ebene $\infty \breve{P} \infty$, a erste Mittellinie. Doppelbrechung +.

$$2E = 88^{\circ} 30' \beta = 1,623 \text{ roth}$$

= 89 36 = 1,625 gelb
= 92 49 = 1,635 blau.

Mit der Temperatur erleidet der Axenwinkel eine ähnliche Aend wie bei der vorigen Verbindung.

Sehwefelsaures Blei (naturl. Bleivitriol) == $Pb SO^4$. a:b:c B,7756: 4:4,2478. Combination wie $Ba SO^4$. Spaltbarkeit ebenso, r weniger volkkommen. Optische Axenebene $\infty \not = \infty$, a erste Mittellinie.

 α
 β
 γ
 2 V

 Roth: 4,8740
 4,8795
 4,8924
 66° 40′

 Gelb: 4,8770
 4,8830
 4,8970
 66 50

Cloizeaux, Neuv. Rech. 205).

Nitroprussidnatrium = $Na^{12}Fe^{6}N^{5}O^{5}Cy^{30} + 6H^{2}O$. a:b:c 1,7650:4:0,4415. Combination Fig. 429: $p = \infty P$, $r = \bar{P} \infty$, where \bar{P} is \bar{P} is \bar{P} is \bar{P} is \bar{P} in \bar{P} in

der drei Formen liegt mit einem der beiden anderen in einer innen dies gilt für jede Combinater drei zugehörigen prismatischen Deptische Axenebene ∞ P ∞ , de Mittellinie. Deppelbrechung +.

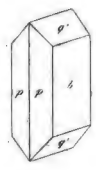
Magnesiasilicat (Mg, Fe) 2 Si O^4 . a:b:c

10.58: $\mathbf{4}:0.5722$. Combination $\mathbf{b} = \mathbf{o} \check{P} \mathbf{o}$, $\mathbf{q}' = 2 \check{P} \mathbf{o}$.

Fig. 429.



Fig. 430.



ine oP, a erste Mittellinie. Doppelbrechung +. Dispersion der the e, e < v.

Gold: $\alpha = 1,661$, $\beta = 1,678$. $\gamma = 1,697$, 2V = 870 46' Cloiseaux.

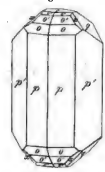
Normales Eisensilicat (Frischschlacke) = Fe^2SiO^4 . a:b:c. 4623: 4:0,5813. Combination = vorigem.

Naturl. Glimmer 'Kaliglimmer' = $(K, H)^2 Al^2 Si^2 O^8$. 577: 1: 3,297. Gewöhnlich nur sechsseitige Tafeln, deren meist unpermene Randslächen ∞ P und ∞ \breve{P} ∞ oder sehr steile Pyramiden und kydomen bilden, deren Hauptfläche o P, die Ebene der vollkommensten barkeit, welche überhaupt eine Substanz zeigt; da man parallel der Blättchen von Glimmer ablösen kann, in welchen die beiden ent-Ender Strahlen nicht mehr als \$\lambda \lambda Phasendifferenz erhalten, so finden de Glimmertafeln eine ausgedehnte Anwendung in der Optik (s. z. B. 1, S. 409). Die Körnerprobe (vergl. S. 7), zu welcher hier eine idel verwendet werden kann, gieht bei einem Spaltungsblättehen von mer einen sechsstrahligen Stern, von verticalen Sprüngen gebildet, entwhend ∞ P and ∞ $\not P$ ∞ . Durch Druck mit einer stumpfen Spitze erhält Aufblätterungen ebenfalls nach einem sechsstrahligen Stern, dessen ien aber mit denen des obigen 300 bilden; diese entsprechen Gleithen (Flächen leichtester Knickung) und sind parallel \tilde{P} 3 und 2 \bar{P} ∞ , en Durchschnitt mit der Basis ein Sechseck mit gleichen Winkeln ist:

parallel den Seiten dieses Sechseckes zeigen die Glimmertafeln einer rigen Bruch, welcher auf eine weniger vollkommene Spaltbarkeit nach Pyramide und jenem Doma hindeutet. (Vergl. Reusch, Poggendorff: 136. Bd. 130, und Bauer, Zeitschr. der deutsch. geolog. Gesellsch. 137). Die optische Axenebene der verschiedenen Glimmerarten (über chemische Verschiedenheiten s. des Verfestabellar. Zusammenst. d. Miner ist theils parallel $\infty \check{P} \infty$, theils $\infty \bar{P} \infty$; bei allen ist die Axe c, die male zur vollkommenen Spaltungsfläche, erste Mittellinie. Doppelbrechu ziemlich stark, $\beta = 1,64$ ungefähr (genaue Bestimmungen der Breckenponenten unmöglich, da die ausserordentliche Spaltbarkeit der Sulnicht gestattet, Prismen derselben zu schleifen). Der optische Axent 2E ist bei verschiedenen Glimmern sehr variirend, bei einigen so klein sie nur sehr schwer von einaxigen Krystallen unterschieden werden k (s. die Dove'sche Probe, S. 126), bei anderen nahe 80°; und zwidiesen Werthen kommen alle möglichen vor.

Nat. To pas = $5 Al^2 Si O^5 + Al^2 Si Fl^{10}$. a:b:c=0.5285:4:0. Combination Fig. 431: $p=\infty P$, $p'=\infty P$ 2, o=P. $o'=\frac{1}{2}P$ $o''=\frac{1}{2}P$

Fig. 431.

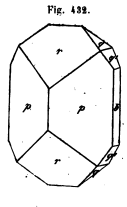


: $p = \infty P$, $p = \infty Pz$, o = P, $o = \frac{1}{2}Po = c = oP$, $q = \check{P}\infty$, $x = \frac{3}{4}\check{P}2$ (in den Zond und p'c). Spaltbarkeit oP vollkommen. Axed $o \check{P} o = c$ erste Mittellinie (daher durch eine tungsplatte, wie beim Glimmer, beide Axen state Doppelbrechung +. Brechungsexponenten:

In verschiedenen Varietäten ist der scheinbare winkel grösser (bis 125°). Mit der Temperatur er sich merklich (z. B. $2E = 119^{\circ}$ bei 20° C.,= bei 250° C.).

Chlorkohlenstoff = C^2Cl^6 . a = 0,5543: 4: 4,7556. Combination tale nach oP, ferner $p = \infty P$, $q = \tilde{P} \infty$, $a = \infty b = \infty \tilde{P} \infty$.

Ameisensaures Baryum = BaC a:b:c=0.7650:1:0.8638. Combination $432: p=\infty P, r=\bar{P}\infty, q=\bar{P}\infty, q'=$ Spaltbarkeit $\bar{P}\infty$ deutlich. Optische Axel $\infty \bar{P}\infty$, a erste Mittellinie. Doppelbrechungsexponenten:



ichrauf, Sitz.-Ber. d. Wien. Ak. 42,125). Des Cloizeaux (Nouv. Rech.) berechnete den scheinbaren Winkel in Luft aus demjenigen in Oel und n Brechungsexponenten des letzteren (vergl. S. 405) und fand:

A meisensaures Calcium = $CaC^2H^2O^4$. a:b:c=0,7599:1:0,9342. **nbination** Fig. 433: $a = \infty \bar{P} \infty$, v = P, $v' = \frac{1}{2}P$. $= \infty \not P 2$, $b = \infty \not P \infty$. Optische Axenebene $\infty \not P \infty$, Fig. 433. Mittellinie. Doppelb

ttei	linie. De	oppelbrec	hung $+$.				
	α	· β	7	21'	2 E		·•/
B	1,5067	1,5100	1,5731	260 29'	400 28'	10	
D	4,5101	1,5135	1,5775	- 49	41 5	11.	Y 11
E	4,5132	4,5467	4,5819	59	41 27	p a	12.4
bra	uf, Sitz	Ber. d.	Wien.	Ak. 42,1	28 . Stark <i>e</i>	·	1 11
rang des Axenwinkels mit der Temperatur:							
	2E = 370 44' hei 450 C.						

 $2E = 37^{\circ} 44'$ bei 45° = 44 36 - 47 -= 42 40 - 56 -

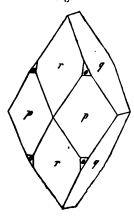
Beizeaux, Nouv. Rech. 60 .

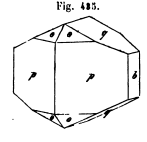
For ensure = $(6H^2O^7 + H^2O)$. a:b:c=0,6740:1:4,6621. tion Fig. 434: $p = \infty P$, $r = \bar{P} \infty$, $q = \bar{P} \infty$, v = P. Spalt $m{oP}$ vollkommen. Optische Axenebene $m{\infty}$ $ar{P}$ $m{\infty}$, b Mittellinie. Doppel-

	u	ρ	7	Z)	Z C
B	1,4896	1,4943	1,5054	669 31'	1100 3'
D	4,4932	4,4977	1,5089	65 9	407 28
K	1.4967	4.5044	1.5122	64 47	407 A

muf, Sitz.-Ber, d. Wien. Akad. 41,790°. Der scheinbare Axenwinkel rschiedenen Platten oft ziemlich variirend.

Fig. 434.





9 17

Terp in (Terpentinolhydrat) $\implies C^{10}H^{20}O^2 + 2H^2O$. a: = 0,8072:4:0,4764. Combination Fig. 435: $p = \infty P$, o = P, $q = b = \infty P \infty$. Amenebene $\infty P \infty$, a Mittellinie. Doppelbrechun Brechungsexponenten:

Der wahre Axenwinkel direct bestimmt (durch Messung des schein spitzen und stumpfen in Oel, s. S. 405):

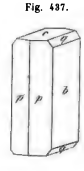
Li-Linie 2
$$V = 77037'$$

Na - 27
Tl - 18

(Arzruni, Poggendorff's Ann. 152,282.).

Benzol = C^6H^6 . a:b:c=0,891:4:0,799. Nur die primäre Pyra Trinitrophenol (Pikrinsäure) = $C^6H^3N^3O^7$. a:b:c=0,9744:1:0,

Fig. 486.



Combination Fig. 436: o = I= $\infty \check{P}$ 2, $a = \infty \bar{P} \infty$. Op Axenebene $\infty \check{P} \infty$.

Phtalsäure $C^6H^4(HCO^2)^2$. a: = 0,355: 4: 4,363. Combination $437: p = \infty P, b = \infty P \infty, e = q = P \infty.$ Mellithsaures A $= C^6(NH^4CO^2)^6 + 9H^2O.$ a: = 0,6464: 4: 0,3564. Gewöß sind die Krystalle nur sechss Prismen, gebildet von ∞P $\infty P \infty$. mit der Basis: dazu treter

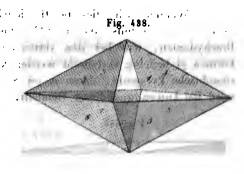
weilen kleine Flächen von $\bar{P} \infty$ und $\bar{P} \infty$. Optisch interessant durch grosse Dispersion der Axen; die Verticalaxe ist erste Mittellinie und Axe grössten Elasticität für alle Farben, die optische Axenebene dagegen ist Roth ∞ $\bar{P} \infty$, für Violett ∞ $\bar{P} \infty$; die Krystalle sind also für eine Fa und zwar für Grün, welches näher an Gelb als an Blau liegt, einal und zeigen daher die in Fig. 5, Tafel I dargestellte Interferenzfigur (w. S. 97). Brechungsexponenten für Strahlen, deren Schwingungsrichtung

Demnach ist die Dispersion der wahren Axen 23° 40', die der schlebaren 37° (Grailich und v. Lang, Sitz.-Ber. der Wien. Akad. 27,49).

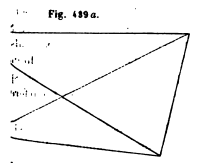
Hemiedrische Formen des rhombischen Systems.

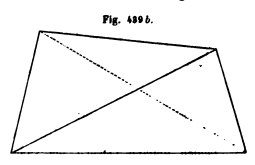
§. 90. Die sphenoidische Hemiëdrie. () Der allgemeine Repräsenaller rhombischen Formen ist die rhombische Pyramide, von der die nen und die Pinakoide nur specielle Fälle darstellen. Jede Hälfte einer netrieaxe wird von vier Flächen der holoedrischen Pyramide in einem te geschnitten, wir werden also eine hemiëdrische Form derselben ero, wenn wir in denselben Punkten nur je zwei Flächen schneiden, welche so ausgewählt sind in dass die von ihnen gehildeten Kanten en beiden zu einer Symmetrieaxe gehörigen Seiten jedesmal gleichen ell haben. Dieser Redingung genügt nun offenbar die Form, welche eht, wenn alle abwechselnden Flächen der rhombischen Pyramide allein inden gedacht werden. Behalten wir die Numerirung der Fig. 404 bei

lassen z. B. die Flächen 2, 4,
ausfallen, wie es in Fig. 438
stellt ist, so ist offenbar die
l und 8 gebildete Kante gleich
on 3 und 6 gebildeten; die
hen 4 und 3 gleich der zwischen
d 8; endlich Kante 1:6 =
3:8; folglich die von den
en 1, 3, 6, 8 umschlossene
eine den Bedingungen der
edrie vollkommen genügende.



lbe ist in Fig. 439a dargestellt, während Fig. 439b die entgegente hemiedrische Gestalt, aus den schraffirten Flächen der Fig. 438





hend, zeigt. Die in Rede stehenden Krystallformen führen den Namen mbische Sphenoide, und unterscheiden sich dadurch von den tenalen Sphenoiden, dass ihre vier Mittelkanten nicht gleich sind, son, wie aus Obigem hervorgeht, immer nur je zwei gegenüberliegende. waben also dreierlei Kanten, zwei Polkanten, zwei stumpfere und zwei fere Mittelkanten; die Polkanten können sich demnach nicht, wie bei tetragonalen Sphenoiden. rechtwinkelig kreuzen, sondern mitssen dies

unter schiesen Winkeln thun. Deraus geht hervor, dass ein rhon Sphenoid keine Symmetrieebene besitzt und dass die beiden en gesetzten Halsten einer rhombischen Pyramide, zu bezeichnen mit:

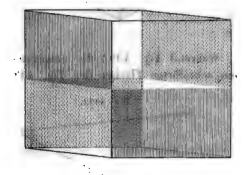
$$+ \frac{mP}{2} \text{ und } - \frac{mP}{2}$$

$$= \frac{1}{2} (na : b : mc) = x (hkl),$$

e'nantiomorphe Gestalten sind. Wären diese Krystalle nicht zweiskig, bei welcher Klasse eine Circularpolarisation nicht nachzu ist, so würden sie nach Analogie der übrigen enantiomorphen Krystal solche besitzen müssen. Es steht nun jedenfalls mit dieser Eigensch sphenoidischen Hemledrie in gesetzmässigem Zusammenhange, dass im derselben krystallisirenden Substanzen in Lösung die Polarisation des Lichtes drehen.

2) Wenden wir dieselbe Hemiedrie nun auch auf die prisma Formen an, so muss das Resultat das Gleiche sein bei den Makra Brachydomen, wie bei den verticalen Prismen, da diese drei Art Formen ja beliebig vertauscht werden können. Sei z. B. Fig. 440 di rhombische Pyramide, deren $m=\infty$, d. h. ein rhombisches Prism wird bei Anwendung dieser Hemiedrie auf dasselbe je eine Fläche de

Fig. 440.



Hemieders mit einer des en gesetzten zusammenfallen, di men bleiben also scheinbar edrisch; dasselbe gilt von der Pyramiden, deren Brachyde ∞ , den Brachydomen, auch von den Makrodomen primäre Prisma ist nun abe zufassen als ein rhombisches noid, dessen $m=\infty$, a Grenzgestalt der verticalen Rei Sphenoide, welche um so werden, d. h. um so schärfe

kanten erhalten, je grösser m ist.

3) Für den Werth m=0 fallen sowohl die beiden oberen, w beiden unteren Flächen der Sphenoide zu einer zusammen; diese Basis, welche sich demnach nicht von der holoedrischen unterscheiden Wie in diesem Falle die Polkanten verschwinden, weil ihr Winkel = wird, so ist das gleiche der Fall mit den stumpferen Mittelkanten, der Coefficient der Makrodiagonalen und der Verticalen gleichzeitig werden, endlich mit den schärferen Mittelkanten, wenn die Axen den Factor co erhalten, d. h. das Makro- und das Brachypinakoid volurch diese Memiëdrie ebenso wenig, als die Basis und die prismal Formen alterirt.

: Beispiele. Schwefelsaure Magnesia (Bittersalz) == 1

7 H²O. a:b:c=0,9901:1:0,5709. Combination Fig. 441: $c=\infty P$, $o=+\frac{P}{2}$. Doch findet sich auch oft $-\frac{P}{2}$, so dass die Krye anscheinend holoëdrisch sind. Spaltbarkeit $\infty P \infty$ commen. Optische Axenebene oP, b Mittellinie, Dop-rechung -.

Linie
$$C$$
 1,4305 1,4530 1,4583 D 1,4325 1,4554 1,4608 F 1,4374 1,4607 1,4657

Ste, Ann. d. chim. phys. [5], Vol. I). Dispersion Axen sehr schwach; direct beobachtet (Des Cloimet, Ann. d. mines [5] XIV):

 $2E = 77^{\circ}59'$ roth, $77^{\circ}43'$ violett. Schwefelsaures Zink (Zinkvitriol) = $ZnSO^{4}$ $7H^{2}O$. a:b:c=0.9804:1:0.5631. Combina-I tleich der vorigen; nur tritt P weit häufiger mit

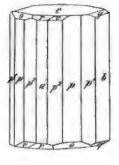
I tleich der vorigen; nur tritt P weit häufiger mit allen acht Flächen, $\frac{P}{2}$ und $\frac{P}{2}$ auf. Spaltbarkeit $\infty P \infty$. Optische Axenebene o P, b follinie, Doppelbrechung —.

Note, a. a. O.). Direct beobachtet (Des Cloizeaux, a. a. O.): $2E = 70^{\circ} 23'$ roth, $70^{\circ} 6'$ violett.

ung der optischen Constanten durch die Temperatur sehr beträchtlich; ttrich (Poggend. Ann. d. Phys. 121. Bd. 493) fand:

Fur Roth bei
$$16^{\circ}$$
 C. $1,4912$ $1,4930$ $1,4964$ 72° $29'$ 123° $38'$... , , , , 45° , , 1,4869 $1,4889$ $1,4920$ 76 46 135 $11*).$





^{*)} Dieses und das folgende Salz haben so starke Dispersion, dass die hyperbolischen bel des Axenbildes nirgends dunkel, sondern lebhaft gefärbt und von grosser Breite sind.

Rechtsweinsaures Natronammon (Ammonium seignettes $= (NH^4) NaH^4C^4O^6 + 4H^2O$. a:b:c=0.8317:1:0.4296. Dies Combination, wie die des vorigen Salzes. Optische Axenebene $\infty \bar{P} \infty$ Doppelbrechung —; $\beta = 1,495$. Mittellinie.

$$2 V = 62^{\circ},$$
 $2 E = 400^{\circ} \text{ (Roth)},$ $70^{\circ} \text{ (Violett)}.$

Rechtsweinsaures

Fig. 443.

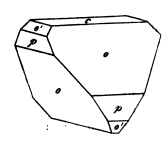
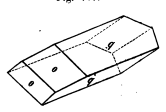


Fig. 444.



Antimonoxydkalium (Brechweinste $=K(SbO)C^4H^4O^6$. a:b:c=0.9556:1:1,10Combination Fig. 443: $o = +\frac{P}{2}$ (rech $o' = -\frac{P}{2}$ (links), $p = \infty P$, c = o P. Sp barkeit o P, $\infty \check{P} \infty$ und $\infty \bar{P} \infty$. Optis Axenebene o P, b Mittellinie, Doppelbr. - $2E = 85^{\circ} 20' \text{ roth}, 83^{\circ} 10' \text{ blau}$ (Des Cloizeaux, Nouv. Rech. 56).

Linksweinsaures Antimonory kalium hat dieselbe Zusammensetzung w dieselbe Form, wie das vorige, aber -(links) erscheint vorherrschend, $+\frac{P}{2}$ (red klein.

Glycerin = $C^3H^8O^3$. a:b:c = 0,70: (nur approximativ zu bestimmen). bination Fig. 444: $q = P \infty$, o = 1(rechts). Spaltbarkeit $\infty \bar{P} \infty$ unvollkom Axenebene oP, erste Mittellinie wahrsch

lich a, zugleich grösste Elasticitätsaxe; Dispersion $\varrho < v$ (v. Li Poggendorff's Ann. 152. Bd. 637).

Asparagin = $C^4 H^8 N^2 O^3 + H^2 O$. a:b:c=0.4737:4:0.88Combination Fig. 445: $p = \infty P$, $q' = 2 \breve{P} \infty$, c = o P, $o = -\frac{P}{4}$ Optische Axenebene $\infty P \infty$, c Mittellinie, Doppelbrechung +;

Fig. 445.

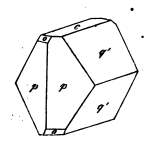
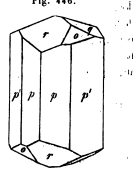


Fig. 446.

į,

, - թվ



mnach ist für eine bestimmte Wellenlänge des äussersten Blau der wahre enwinkel genau == 90°. (Groth, Poggendorff's Ann. 135, 654.)

Myouse (= Trehalose) = $C^{12}H^{22}O^{11} + 2H^2O$. a:b:c=0,6814:1:0,1471. mbination Fig. 416: $p = \infty P$, $p' = \infty \tilde{P}2$, $r = \bar{P}\infty$, $q = \tilde{P}\infty$, = $+\frac{P}{2}$ (rechts). Spaltbarkeit ∞P deutlich. Optische Axenebene $\infty \tilde{P}\infty$, Mittellinie, Doppelbrechung +. Durch Messung des spitzen und stumpfen enwinkels in Oel wurde gefunden:

Fur die
$$Li$$
-Linie: 48° 2'

,, ,, Na ,, $50 \cdot 16$ 78° $56'$ $4,478$

,, ,, Tl ,, $54 \cdot 26$ $83 \cdot 24$ $4,533$

Pdewig und Lehmann, unveröffentlichte Beob.) Des Cloizeaux (Nouv.

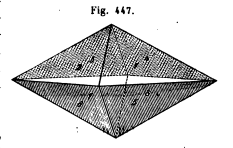
1. 103) fand:

 $2E = 73^{\circ}$ 8' roth,

82 39 blau.

wig. 91. Die monosymmetrische Hemiëdrie. 1) Die rhombischen temiden konnen noch auf eine zweite Art Halftformen liefern, welche den brigungen der Hemiëdrie genügen. Denke man sich z. B. in Fig. 447 die den Paare paralleler Flächen 3, 5 und 4, 6 ausfallen, so resultirt eine ten, aus den Flächen 1, 2, 7, 8 gebildet, von deren Ebenen jedesmal

h in demselben Abstande durchbeiden, wie es mit vier der holoischen Gestalt der Fall ist; zugleich den die beiden entgegengesetzten ten einer jeden Symmetrieaxe genau ichartig von denselben geschnitten. Bei hemiedrische Form bildet nun, aus der Figur leicht zu ersehen, schief nach vorn abwärts laufendes

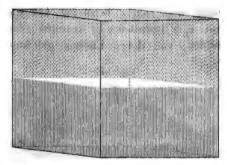


sina, welches allein den Raum nicht umschließen, folglich nur in Comlation mit anderen Formen auftreten kann. Denken wir uns etwa die is hinzutretend, von welcher weiterhin gezeigt werden wird, dass sie ich diese Hemiedrie nicht verändert erscheint, so ist klar, dass diese Dination nur eine Symmetrieebene besitzt, nämlich das Brachypinakoid. Iten wir statt jener Flächen, 1, 4, 6 und 7 (also Flächenpaare, welche in den schärferen Polkanten schneiden) gewählt, so wurde die einzig ig bleibende Symmetrieebene dieser hemiedrischen Form das Makrotakoid sein. Endlich könnte die Hemiedrie auch so wirksam werden, dass die Flächen 4, 5, 3, 7 in Gegensatz zu 2, 6, 4, 8 träten, alsdann wär hemiedrischen Combinationen nur noch symmetrisch nach der Basis. drei Fälle sind aber principiell nicht von einander verschieden, da die stellung einer rhombischen Pyramide eine dreifach mögliche ist und e der Wahl der Aufstellungsart abhängt, welcher jener drei Fälle eintritt dieser Hemiedrie sind die Krystalle somit stets nur nach einer der rhombischen Hauptschnitte symmetrisch, worauf sich der Name diese theilung bezieht. Wir nennen die so entstehenden hemiedrischen Gest wie in dem folgenden Systeme, in welchem ganz analoge Forme holoedrische auftreten, »Hemipyramiden«, unterscheiden sie aber von let als rhombische Hemipyramiden. Da es parallelflächige Gestalten werden sie bezeichnet mit

$$\pm \left[\frac{mP}{2}\right], \text{ resp. } \pm \left[\frac{m\overline{P}n}{2}\right] \text{ oder } \pm \left[\frac{m\overline{P}n}{2}\right]$$
$$= \frac{1}{4} (a: nb: mc) = \pi (hkl).$$

2) Die holoëdrischen prismatischen Formen, die Prismen, Makro-Brachydomen, werden durch diese Hemiëdrie nur theilweise geändert. Fig. 448 geht dies für die verticalen Prismen unmittelbar hervor, dem zeigt, dass die vier Flächen der einen hemiedrischen Gestalt mit dene entgegengesetzten absolut zusammenfallen, sobald $m = \infty$ wird; in die

Fig. 448.



Grenzfall ist die aus der hy schen Pyramide abgeleitete p tische Hälftform eben ein ver les Prisma geworden. Ist der ficient der Brachydiagonale of fallen von der holoëdrischen Pyra (Fig. 447) die Flächen 4 und und 3 u. s. f. in eine Ebene, 4 gehören aber stets entgegengen Hälften an, also erscheinen auch Brachydomen in dieser Abthei scheinbar holoëdrisch. Andes es dagegen mit den Makradot

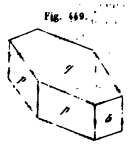
In dem Grenzfall des Parallelismus der Flächen mit der Axe b lie 4 und 2 (Fig. 447) eine Fläche der hemiedrischen Form, 7 und 8 zweite, während 5 und 6, sowie 3 und 4 je eine der entgegengeset Form geben. Hier entstehen durch die Hemiedrie also zwei Hälftgestel deren jede nur von einem Paar paralleler Flächen gebildet wird und werh om bische Hemidomen genannt werden. Es ist leicht einzusel dass das Auftreten aller Flächen der Prismen und Brachydomen, sowie Zerfallen der Makrodomen in je zwei Hemidomen nur gilt, wend Hemiedrie in der Weise stattfindet, wie Fig. 447 sie darstellt. Bilden gegen die Flächen 4, 4, 6, 7 der rhombischen Pyramide die eine, die übr Flächen die andere hemiedrische Form, so bleiben Prismen und Makrodomen

rändert, und die Brachydomen zerfallen in je zwei Hemidomen. Ist ch die eine hemiedrische Gestalt der Pyramide bestehend aus 2 mal 2 en, welche in den Basiskanten zusammenstessen, no bleiben Brachy-Makrodomen scheinbar holoëdrisch, während die Prismen in je zwei iprismen serfallen: Kurz: diejenigen der drei Arteit von prismann Formen, deren Flächen normal sind zu der einzigen Symmetrieebene, he bei den hemiedrischen Formen als solche noch übrig bleibt, zerfallen zwei Paare paralleler Flächen (je nach der Stellung Hemiprismen oder domen), diejenigen der beiden anderen Arten bleiben scheinbar hotisch.

3) Die drei Pinakoide sind diejenigen rhombischen Pyramiden, bei denen er Flächen sich in ihrer Lage nicht von einander unterscheiden, da dien zweien Axen parallel laufen. Da nun von jenen vier Flächen: stets in dieser Hemisdrie übrig bleiben, so kann dieselbe stattfinden, nach ter der drei Symmetrieebenen es auch sei, diese drei müssen als tallflächen (Basis, Makropinakoid und Brachypinakoid) ganz ehenen erinen können, wie bei den holosdrischen Krystallen.

Non dieser Hemiëdrie kennt man bisher nur ein Beispiel; doch ist auhmen, dass unter den krystellographisch untersuchten Substanzen noch ere hierher gehören, bei welchen man die betreffende Erscheinung als unmässiges zuställiges Fehlen einzelner Flächen gedeutet hat. Unzweiselhast bedrisch nach diesem Gesetz ist solgende organische Verbindung:

oth. Liebig's Annalen der Chem. u. Pharm...



Anmerkung. Andere Hemiëdrien, als die soeben beschriebenen, sind im bischen System nicht möglich auch wäre eine Tetartoëdrie, entstanden au-Zusammenwirken beider Hemiëdrien, krystallenomisch unmöglich, da sie zu en führen würde, welche den allgemeinen Bedingungen der Hemiëdriegenügen.

V. Das monosymmetrische Krystallsystem.

§. 92. Die Symmetrie der monosymmetrischen Krystalle. As der Definition dieses Krystallsystems, als der Gesammtheit aller Formenings einer einzigen Symmetrieebene, geht sofort hervor, was für Gestalten the haupt demselben angehören können.

Dazu ist zunächst zu rechnen die Symmetrieebene selbst, welche hist, wie die Symmetrieebenen aller anderen Systeme, ebenfalls eine krystilk nomisch mögliche Fläche ist; das derselben parallele Flächenpaar stellt seit die wichtigste Krystallform des monosymmetrischen Systems der.

Betrachten wir nun eine andere, unter irgend einem Winkel gebere Ebene geneigte Fläche eines monosymmetrischen Krystells, so erford die Symmetrie desselben das Vorhandensein einer zweiten, in Bezug ander Symmetrieebene zu ihr symmetrisch liegenden; die beiden Flächen schniffsich somit in einer Kante, welche in der Symmetrieebene liegt; die hander selben parallel ist. Die vollständige Form, welche hierbei resultirt, wir demnach von diesen beiden und ihren parallelen Gegenflächen gebildet, ist also eine prismatische Form; deren vier (je zwei gegenüberlichten gleichwinkelig) Kanten der Symmetrieebene parallel sind, und welchente dieser symmetrisch der Länge nach halbirt wirdt Selcher prismatische Formen von verschiedenstem Winkelmaass können nun beliebig viert einem monosymmetrischen Krystall auftreten, und ihre Längsaxen unter sich in der Symmetrieebene (welcher sie sämmtlich parallel sind) unterdag mannigfachsten Winkeln durchschneiden, wenn sie nur alle durch ration Indices auf einander zurückzuführen sind.

Eine andere Art von Gestalten resultirt aus dem besonderen Falle, der Winkel, unter welchem eine Krystellstäche die Symmetrieebene schadd = 90° ist; alsdann fällt die zweite, zu ihr symmetrische, mit der erte zusammen, und diese bildet mit ihrer parallelen Gegensläche allein sche die vollständige einfache Krystallform. Solcher normal zur Symmetrieebene stehender Flächenpaare sind nun wieder beliebig viele krystallonomisch mit lich, deren Durchschnittsrichtungen mit der Symmetrieebene in dieser de mannigsaltigsten Richtungen haben können, nur beschränkt durch das Gesetz der Rationalität der Indices.

Da andere Fälle nicht möglich sind, als dass eine Krystallfläche der Symmetrieebene parallel, oder zu ihr normal, oder sie unter schießen Winkel schneidet, so sind mit diesen dreien alle möglichen erschießen es giebt somit im monosymmetrischen System nur drei Arten von einfache Krystallformen:

- 1) die Symmetrieebene selbst;
- 2) Flächenpaare, welche normal zu ihr stehen;
- 3) prismatische Formen, welche sie unter schiefen Winkeln durchschneiden.

Aus dem Grundgesetz der physikalischen Krystallographie folgen nun ich die allgemeinen physikalischen Eigenschaften der monosymmetrischen verallen.

"Ueber die Elesticität liegen bisher keine directen Messungen vor, doch , aus der Uebereinstimmung, in welcher die Bestimmungen der Cohtsion der Härte mit dem oben erwähnten Gesetze stehen, auch auf eine lobe für die Elasticität zu schliessen. Darnach könnte dieselbe entweder. a Minimum oder ein Maximum haben in der Normale zur Symmetrieane, der einzig vorhandenen Symmetrieaxe. Andere Minima und Maxima bissten stets solche von genau gleichem Werthe in den Richtungen be-Rach, welche zu jenen symmetrisch liegen in Bezug auf die geomebehe Symmetrieebene. Die Centsion: kann in der Richtung der Symmetrien entweder ein Minimum haben, oder ein Maximum; im ersteren Falle hihr Krystall spakbar nach der Symmetrieebene, im letzteren nach anderen litatingen; da diese die verschiedensten sein können (Formen der zweiten dadnitten Att, s.: o.), so muss eine Spaltbarkeit nach der Symmetricebene b häufigsten vorkommen, und dies ist in der That der Fall: Die Härte ebenfalls symmetrisch zur Symmetrieebene; bestimmt man dieselbe auf Fläche, welche zu jener normal ist, nach verschiedenen Richtungen, serhält man eine in Bezug auf jene Ebene symmetrische Härtecurve, eine Some Street and the mlich: unsymmetrische auf anderen Flachen.

Da die optischen Eigenschaften dieselbe Symmetrie befolgen mussen, so richte sich, dass die gedmetrische Symmetrieebene die optischen Elasticitätsindnustion sammtliche Ferben symmetrisch halbiren, d. h. einer der drei hptschmitten dieser Elasticitätsflächen zusammenfellen muss mit der Symtoieebene der Krystalle. Daraus folgt, dass der Symmetrieaxe eine der bicroptischen Elasticitätsaxen für jede Farbe des Lichtes parallel ist, und ks die: beiden anderen in der Symmetrieebene liegen. Sind diese letzten die der grössten und kleinsten Elasticität, so fällt die Ebene der opchen Axen mit der Symmetrieebene ausammen; ist dagegen die Symmetrieordie Axe der grössten oder der kleinsten Elasticität, so steht die optische senebene normal zur Symmetrieebene; ein dritter Fell ist nicht möglich, left die geometrische Symmetrieebene/wurde aufhören, eine solche auch in vysikalischer Hinsicht zu sein. Durch die Symmetrie ist somit nur eine asticitatsaxe in three Lage (| der Symmetrieuxe) fixirt, für die beiden derens folgts daraus nur, dass sie in der Symmetrieebene liegen, sinicht, iss sie in derselben eine bestimmte, krystallographisch gegebene Richtung iben musten. Es ist somit weder dafür, dass dieselben in irgend einer ziehung zu den Richtungen der jener Ebene paratlelen Kanten stehen, sch dafür; dass sie selbst für die verschiedenen Farben die gleiche Richng besitzen, irgend eine theoretische Ursache vorhanden. In der That ist ich keines von beiden der Fall; die beiden in der Symmetrieebene liegenen Hauptschwingungsrichtungen haben bei jeder Substanz natürlich eine anz bestammte Richtung, welche aber in keiner Beziehung zu der der

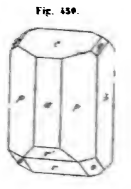
Krystallkanten steht; sie sind ferner verschieden für die verschieden Farben, sie sind innerhalb der Symmetrieebene dispergirt. Ihre Lapist ferner abhängig von der Temperatur des Krystalles, sie änder in wenn derselbe erwärmt wird, aber natürlich nur innerhalb der Symmetrieebene.

Was die Ausdehnung der monosymmetrischen Krystalle durch die Wan betrifft, so muss, wenn dieselbe symmetrisch zu jener Ebene statisch soll, die Normale derselben, die Symmetrieaxe, entweder die Richtent agrüssten, der mittleren oder der kleinsten Ausdehnung sein; es mitsent die beiden anderen in der Symmetrieebene liegen. Nun ist aber theoretigar kein Grund vorhanden, dass sie etwa mit den optischen liegen schwingungsrichtungen zusammenfallen mitssten, ja dass ihre Lege die eine constante, von der Temperatur unabhängige sei. Dies ist dem ain Wirklichkeit keineswegs der Fall, jene beiden der Symmetricht parallelen Richtungen stehen zwar auf einander stets normal, wie die bil Hauptschwingungsrichtungen für dieselbe Farbe, aber ihre Lage gegint Krystallkanten ist bei jedem Körper eine andere, ohne dass hierbeit allgemeine Gesetzmässigkeit hervorträte.

Wie die bisher erwähnten, welche allein eine praktische Wilde beanspruchen können, bewahren auch alle übrigen physikalisches schaften nur in Bezug auf eine Ebene, die geometrische Symmetrie ihre Symmetrie; eine weitere ist bei keiner derselben zu erkennen der

§. 93. Wahl der Axen und der Grundform. immer als das Geeignetste befunden, zu Axenebenen drei Symmetti zu wählen. Dies ist aber im monosymmetrischen System i nicht ist weil nur eine einzige solche Ebene vorhanden ist, es wird also hier sein, wenigstens, noch zwei andere Krystallflächen (man könnte beli alle drei beliebig nehmen) zu wählen, und diese Wahl so zu treffet die Ableitung der übrigen Formen die möglichst einfache und na die Berechnungen in thunlichster Weise erleichtert werden. Das ist geschieht bekanntlich, wenn von den drei Axenwinkeln so viele abs lich $= 90^{\circ}$ sind. Nun giebt es in der That eine Art, die Amenebenden zuwählen, bei welcher zwei jener Winkel rechte sind (alle drei = 194 nicht möglich, wie weiterhin gezeigt werden soll); wenn nämlich als genommen werden die Symmetrieebene und zwei jeher im vor. § erw aweiten Art von Formen, Flächen, welche normal zu der ersteren Diese schneiden sich offenbar in der Normale zur Symmetrieebene, der Symmetrieaxe, welche also die eine Axe darstellt; die beiden an mussen mit dieser rechte Winkel bilden, da sie als Durchschnittslinien beiden Flächen mit der Symmetrieebene in letzterer liegen. Diese Arti Wahl der Axen ist nun die allgemein adoptirte, und werden die m symmetrischen Krystalle ferner stets so gestellt, dass die Symmetrie vertical ist und auf den Beobachter zuläuft, und dass eine der beiden deren Axenebenen ebenfalls vertical steht; alsdann ist die dritte Axeneb e nicht normal zu der zweiten ist, nicht harizontal, sandern mehr oder per geneigt: es ist nun ollgemein üblich, die Krystolle so zu stellen. diese letzte Fläche nach vurn auf den Beobachter zu geneigt ist. Dei : Stellung Bull offenber die Symmetricaxe quer und borizontal, es ist isher stets mit & bezeichnete Axe, und wird hier die Ort hoding on ale schlechtweg die Symmetrieaxe genannt; die Durchschnittsrichtung eiden verticalen Axenehenen, deren eine die der Symmetrie ist, steht ocht, es ist die Verticalaxe c: endlich die Dorchschuittsrichtung der n Ebene mit derjenissen der Symmetrie ist nach vorn geneigt, auf den elter zulaufend: sie wird deshalb die El inodiagonale genaant und bezeichnet. Man sieht nun leicht, dass bei einer solchen Wahl und pg der Axen dieselben sich in ihrer Richtung nur dadurch von dem system eines rhombischen Erystalls unterscheiden, dass eine derselben ler horizontalen Lage nach vorm geneigt erscheint; bierauf bezieht ler hisher gebrauchte Name om on oklines Systems, welcher deshalb word ist, weil man mit demselben Rechte alle drei Axen schief geauswählen könnte. Es bedarf kaum der Bemerkung, wie versehlt der viellach gebrauchte Name Hauptaxe: für die Verticalaxe ist, wenn ich erinnert, dass diese eine ganz beliebige Krystallkante ist. trachten wir nun ein ganz bestimmtes Beispiel, etwa den in Fig. 450 Alten monosymmetrischen Krystall*, so ist leicht zu sehen, dass nach keiner anderen Ebene in zwei gleiche und entgegengesetzte zerlegt werden kann, als parallel der Fläche b; diese Krystallfläche podie Symmetrieebene. Zu dieser sind normal die Flächen c, a, r' mit ihren parallelen Gegenflächen: wählen wir nun von diesen zwei

nonebenen. z. B. a. welches wir vertical, und c. welches schräg nach vorn läuft, so er Krystall in der Figur diejenige Stellung. relcher oben ausgesagt wurde, dass sie die win adoptirte eines monosymmetrischen Kryaei. Die Klinodiagonale a ist nun die Durchtrichtung von b und c. oder. da diese Kante q abgestumpft ist, die Kante c: q: die Ortholie b ist die Normale zur Fläche b oder, was ist, die Kante a: c: die Verticalaxe c ist die Durchschnittsrichtung der Flächen a oder, da diese Kante durch p abgestumpft Kantenrichtung a: p oder b: p.



behdem nunmehr drei bestimmte Kantenrichtungen des Krystalls als Is fixirt sind, können wir alle Flächen desselben durch ihre Parameter,

Für den Anfanger ist es bier wohl unumgänglich nöthig, sich die Anschauung de Modell, wie solche käuflich sind, zu erleichtern: die Figur stellt einen Feldwatall dar.

wie bisher, bestimmen, und haben daher zunächst zur Wahl einer Gr form zu schreiten. Diese muss irgend eine Form sein, deren Fläche drei Axen in endlichen Abständen schneidet; solcher ist aber an de Beispiel gewählten Krystall Fig. 450 nur eine einzige vorhanden, ni die prismatische Gestalt oo nebst ihren beiden oben hinten gelegenen 6 Jede Fläche dieser Form liegt in einem Octanten des Raume bildet von den drei Axenebenen a, b, c, in welchem der Winke ersteren mit der letzten spitz ist; ihre Lage ist bekannt, d. h. wir k das Verhältniss, in welchem die drei Axen von der Fläche geschnitten den; berechnen, wenn wir den Winkel der Axen a und c (gleichjenigen der Flächen a und c), d. h. den sogenannten Axen winkel, w mit β bezeichnet wird, kennen, und ferner die Neigung der Fläche, zwei jener Axenebenen.

'Sei OA Fig. 451'die Klinodiagonale, OB die Symmetrieaxe, OC die Verfiel الماري residence! e i alguno. 19 55 grande at

In Fig. 450 dargestellten Krystalls, MBC die Durchschnittsfigur der im hinteren it oberen Octanten liegenden Fläche o, welch con this is Fig. 454, as a control of Grundform gewählt werden soll, sei durch sung bestimmt der Winkel β, d. i. der W zwischen den Ebenen BOC und BOA, ferner gemessen die Winkel ABC: 100 ··· ABC: BOC, so sind in dem ans ABC: [→] !:und BOC gebildeten sphärischen Drein! B Winkel bekannt, da der dritte, zwisch und BOC, ein rechter ist; berechnet den beiden anderen Winkeln gegenüber Seiten, so sind dies die Winkel, we Randen AC und BC mit der Verticile einschliessen; somit isind sowohl im.

Dreieck OAC (da β gemessen ist), als auch im $\triangle OBC$ (da BOC = 900) alle \mathbb{R} bekannt, folglich die Verhaltnisse $\frac{CO}{BO}$ und $\frac{AO}{CO}$ einfach abzuleiten.

Durch die vorstehende Berechnung erhält man das Verhältniss der Parameter OA:OB:OC = a:b:c der Grundform, und da aussen die drei Axenwinkel, $\alpha = 90^{\circ}$, $\beta = \text{dem gemessenen Winkel der } \mathbb{R}$ a und c, $\gamma = 90^{\circ}$, bekannt sind, so sind number die Element Krystalls, und vermoge des Gesetzes der Rationalität der Indices, die sammtheit aller seiner möglichen Formen, seine Krystallreihe,

Aus den Entwickelungen des vorhergehenden & über die Ausdelle der Krystalle geht unmittelbar hervor, dass zwar die Akenwinkel au unverändert rechte bleiben, wenn der Krystall erwärmt wird, dass eb sich dabei andern muss, da innerhalb der Symmetrieebene nach wers denen Richtungen die Ausdelinungscoefficienten verschieden sind, self darin gelegenen Krystallkanten bei anderer Temperatur sich auch 1 (wenn auch nur sehr wenig) verschiedenen Winkeln schneiden mu Ferner geht daraus hervor, dass parallel den drei Axen a, b und Ausdehnung keine gleiche ist, also auch das Verhältniss a:b:c.sich

der Temperatur des Krystells ändert, d. h. ein irrationales ist. au genommen gelten demnach von den Elementen eines monosymmeten Krystells θ und das Parameterverhältniss der Grundform nur für bestimmte Temperatur.

Im folgenden § sollen nunmehr alle übrigen möglichen Formen auf die gewählten Axen und Grundform bezogen und entsprechend bezoichnet den.

Ableitung und Bezeichnung der monosymmetrischen §. 94. men. Zu der von uns zur Grundform gewählten Fläche o (Fig. 450) ihrer parallelen Gegensläche erfordert die Symmetrie noch ein zweites henpaar auf der entgegengesetzten Seite der Symmetrieebene, also ist die ständige Grundform eine prismatische Gestalt. Wir konnen sie deshalb wie bisher »Pyramide« benennen, sondern geben ihr, da sie, an und .sich betrachtet*), die Gestalt der Hälftflächner der rhombischen Pyrain nach dem Gesetz der monosymmetrischen Hemiëdrie hesitzt, den Namen hipyramide. Ausser dieser Form können an demselben Krystall noch reten die Flächen einer prismatischen Form, welche dieselben Parameter en, aber über dem stumpfen Axenwinkel, d. h. vorn oben rechts und sowie hinten unten rechts und links, gelegen sind. Diese Form nennt l ebenfalls »Hemipyramide« und unterscheidet sie von der ersteren, der maren positiven (hinteren), mit +P bezeichnet, als primare sative (vordere) Hemipyramide: — P. Die Weiss'schen Zeichen derof summer or secretal ion sind:

(a:b:c) und (a':b:c),

filler'schen:

$$(\overline{1}11) (\overline{1}\overline{1}1) (11\overline{1}) (11\overline{1}) = + P$$

 $(111) (1\overline{1}1) (\overline{1}1\overline{1}) (\overline{1}\overline{1}\overline{1}) = - P$

tur sich die Gesammtheit aller, durch die Symmetrie einander beender Flächen, d. h. eine vollständige einfache Krystallform ist, dass die also zur andern in keiner andern Beziehung steht, als dass bei die ser der Axe zufällig diese mit jener gleiche Parameter erhält (bei einer Wahl derselben wurde es eine andere sein). Es führt daher leicht iner falschen Vorstellung, wenn man, wie es häufig geschieht, die Comtion dieser beiden einfachen Formen als die »vollständige monosymmete Pyramide« bezeichnet.

Ausser der primären positiven und der primären negativen Hemipyramide en nun aber an einem Krystall noch die mannigfaltigsten abgeleiteten

^{?)} Es ist einleuchtend, dass ein monosymmetrisch-hemiedrischer Krystall des rhomen und ein Krystall des monosymmetrischen Systems ganz verschiedener Natur sind; ombination der positiven und zugehörigen negativen Hemipyramide hat im ersteren geometrisch und physikalisch vollständige rhombische Symmetrie, im zweiten micht.

Hemipyramiden, positive wie negative, vorkommen, deren Parameters nisse rationale Vielfache desjenigen der primären sind. Man kann die genau ebenso wie im rhombischen System in drei Ableitungsreihen o

4) Hemipyramiden der verticalen Reihe, welche dassell hältniss der Klino- und Orthodiagonale wie die primäre, aber andere Veaxe besitzen; sie sind theils flacher als jene:

$$\pm \frac{1}{m}P = (a:b:\frac{1}{m}c) = (hhl)_{(h < l)}$$

oder spitzer:

$$\pm mP = (a:b:mc) = (hhl)_{(h>l)}$$

2) Hemipyramiden der klinodiagonalen Reihen: Eine Reihe bilden diejenigen Hemipyramiden, welche gleiches Verhältnic Orthodiagonale zur Verticele, wie $\pm P$, aber nfache Klinodiagonale ha

$$\pm \Re n = (na:b:c) = (hkk) (h < k)$$

Eine gleiche Reihe leitet sich aber von jeder Pyramide der verticalen ab, also allgemein:

$$\pm mRn = (na:b:mc) = (hkl).$$

3) Hemipyramiden der orthodiagonalen Reihen: rationale Vervielfältigung der Symmetrieaxe bei primär bleihendem hältniss a:c folgt die Reihe:

$$\pm P n = (a:nb:c) = (hkh)_{(h>k)}$$

Ausgehend von einer beliebigen Hemipyramide $\pm mP$, die allgemeine $\pm mPn = (a:nb:mc) = (hkl)$.

Alle diese Reihen führen nun auf gewisse Grenzformen, wehn stehen, wenn m oder n oder beide die aussersten Werthe ∞ (oder nehmen.

Wenn in der verticalen Reihe der Hemipyramiden der Coefficie einen sehr grossen Zahlenwerth besitzt, so hat die hetreffende prisma Form eine nahe verticale Stellung; ist $m=\infty$, so bildet sie ein wirk verticales Prisma, und zwar das primäre (in Fig. 450 die mit zeichnete Form). Dieses wird, da es zugleich die Grenzform der vertikeihe der positiven Hemipyramiden wie derjenigen der negativen ist, ei mit $\infty P = (a:b:\infty c) = (140)$ bezeichnet. Denken wir uns die erwähnte Combination von +P und -P, so besitzt diese vier binationskanten, welche in der die Axen a und b enthaltenden Ebene lidiese vier Kanten werden durch das primäre Prisma vertical, a. he gerade, abgestumpft, da a0 und a1 verschiedene Neigung geget Verticalaxe haben.

Da sich von jeder Hemipyramide der verticalen Reihe durch Verfältigung der Klinodiagonale um die Zahl n eine neue herleiten läss bilden alle klinodiagonalen Hemipyramiden, sowohl die positiven all negativen, deren n das gleiche ist, wiederum je eine verticale Ableik reihe; das gemeinschaftliche Grenzglied dieser beiden Reihen für der

= co ist wieder ein verticales Prisma, welches aber vom einen schärren Winkel hat als das primäre, und zwar um so mehr, je grösser n ist. isses Prisma wird bezeichnet

$$\infty \ P \ n = (n \ a : b : \infty \ c) = (h \ k \ 0) \ _{(h < k)}$$

Icher giebt es natürlich eine ganze Reihe mit verschiedenen n (n zwischen und ∞), welche sämmtlich die seitlich gelegenen Kanten des primären ismas zuschärfen.

In genau derselben Weise bilden alle abgeleiteten orthodiagonalen Hemiramiden mit demselben n eine positive und eine negative verticale Abtungsreihe, deren gemeinschaftliches Grenzglied, wenn $m=\infty$, ein abteitetes orthodiagonales Prisma von verticaler Stellung ist; von dieser Art es verschiedene mit verschiedenen Werthen von n, deren vordere und tere Kante um so stumpfer sind, je grösser n. Sie schärfen sämmtlich vordere und die hintere Kante des primären Prismas ab und haben das Liten:

Wie die verticalen Reihen stets zu den Prismen als Grenzformen führen, nn $m = \infty$ wird, so müssen auch Endglieder der orthodiagonalen und modiagonalen Ableitungsreihen existiren, deren $n = \infty$ ist.

Betrachten wir zuerst eine klinodiagonale Reihe von Hemipyramiden, B. die primäre, so bilden die Flächen derselben offenbar um so spitzere inkel mit der Klinodiagonale, je grösser der Coefficient n ist. Erreicht wert den Werth o, so sind die vier Flächen dieser Hemipyramide der klinidiagonale parallel, und zwar entsteht genau dieselbe Grenzform, sei es, was war von der positiven oder von der negativen Reihe ausgeht. Die tstehende prismatische Form entspricht den Damen des rhombischen stems und wird daher Klinodoma genannt. Das Endglied der von der imaren (positiven oder negativen) Hemipyramide abgeleiteten klinodiagolen Reihe ist das primäre Klinodoma (in Fig. 450 die mit q bechnete Form):

$$\mathbf{R} \infty = (\infty \ a : b : c) = (0 \ 1 \ 1);$$

ienige einer Reihe von Hemipyramiden, deren m kleiner als 1 ist, ein heres Klinodoma, allgemein:

$$\frac{4}{m} \ \mathbf{P} \ \mathbf{co} = (\mathbf{co} \ a : b : \frac{4}{m} \ c) = (0 \ k \ l)_{(k < l)},$$

iches die obere und die untere Kante des primären zuschärft. Endlich jede klinodiagonale Reihe, welche sich von einer spitzeren Hemipyramide eitet, als letztes Glied ein schärferes Klinodoma:

$$m \mathcal{R} \infty = (\infty \ a : b : m c) = (0 \ k \ l)_{(k > l)},$$

ches die seitlichen Kanten des primären zuschärft.

Gehen wir über zur Betrachtung der Grenzformen der makrodiagonalen eitungsreihen, so ist klar, dass wir uns derselben um so mehr nähern, grösser der Coëfficient n, d. h. je grösser der Winkel ist, welchen die

Flächen der Hemipyramide mit der Symmetrieebene einschliessen. I $n = \infty$, so wird dieser Winkel = 90° (da die Flächen alsdam der hab metrieaxe parallel, mussen sie zur Symmetrieebene normal sein); je mit zu einander symmetrisch liegende Plächen fallen alsdann in eine Ebox, ebenso das Paar der beiden Gegenflächen, und aus der Hemipynnie wird ein Paar paralleler Flächen, welche zugleich der Symmetrieaxe publi sind. Da das Verhältniss der Axen a und c in einer solchen Ableitung reihe constant bleibt, so muss jene Grenzgestalt, deren $b = \infty$ is, iii. vordere und hintere Kante der derselben Reihe angehörigen Hemipyram gerade abstumpfen. Eine derartige Ableitungsreihe positiver Hemipyrami besitzt als Endglied, für den Fall $n = \infty$, ein Flächenpaar, dessen is am Krystall oben hinten und unten vorn ist; eine Reihe negativer 🜬 pyramiden ein solches, dessen Lage vorn oben und hinten unten ist i Fig. 450 sind zwei solcher Flachenpaare, welche Hemidomen gen werden, r und r', dargestellt, und zwar ist r dasjenige, welches dia \mathbb{I} der primären positiven Hemipyramide gerade abstumpft, also das primin positive (oder hintere) Hemidoma:

$$+P\infty=(a:\infty b:c)=(\overline{1}01).$$

Das andere, r', ist ebenfalls positiv, da es oben hinten erscheint, abet Verhaltniss a:c ist offenbar ein anderes, seine Verticalaxe grösser ein derartiges spitzeres Hemidoma ist allgemein zu bezeichnen mit

$$+ m P \infty = (a : \infty b : mc) = (\overline{h} \ 0 \ l)_{(h>l)}$$

Andererseits sind auch Hemidomen möglich, welche die Grenzgliederen Reihe von Hemipyramiden sind, deren Anfangsglied eine flachere pyramide der Verticalreihe; deren Zeichen ist, wenn sie zu den hinteren geben der Verticalreihe; deren Zeichen ist, wenn sie zu den hinteren geben der Verticalreihe; deren Zeichen ist, wenn sie zu den hinteren geben der Verticalreihe; deren Zeichen ist, wenn sie zu den hinteren geben der Verticalreiheren geben der Vertic

$$+\frac{1}{m} P \infty = (a : \infty b : \frac{1}{m} c) = (\bar{h} 0 l)_{(h < l)}$$

Hiernach verstehen sich die Zeichen der vorderen oder negativen demen, der Grenzformen der Reihen negativer Hemipyramiden, gans selbst; sie sind:

$$-\frac{1}{m}P\infty = (a': \infty b : \frac{1}{m}c) = (h \ 0 \ l)_{(h < l)},$$

$$-P\infty = (a': \infty b : c) = (1 \ 0 \ 1),$$

$$-mP\infty = (a': \infty b : mc) = (h \ 0 \ l)_{(h > l)}.$$

Schliesslich bleibt es noch übrig, die drei mäglichen Formen zu besprechen, welche je zweien Axen parallel sind, d. h. die drei Axenebasselbst. Die wichtigste derselben, die Symmetrieebene, ist den a und a parallel; wir können sie demnach auffassen als das Endglied Reihe der abgeleiteten klinodiagonalen Prismen a a a dessen a a worden, welches sich daher in ein Flächenpaar verwandelt hat, und können se bezeichnen:

$$\infty \mathcal{R} \infty = (\infty a : b : \infty c) = (0 \cdot 10).$$

Zu derselben Bezeichnung gelangen wir auch, wenn wir es auffassen Endglied der Reihe der Klinodomen m Roo, welche sich demselben und

r nähern, je grösser m wird. Dieses Flächenpaar wird nach Analogie rhombischen Systems, wo die beiden verticalen Axenebenen nach der iten ihnen parallelen Axe benannt werden, auch als Klinopinakoid eichnet.

Dem entsprechend nennt man das der Orthodiagonale parallele Flächen-

$$\infty P \infty = (a : \infty b : \infty c) = (4 \ 0 \ 0),$$

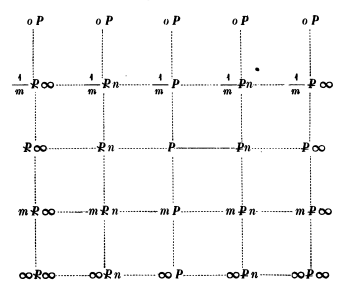
Orthopinakoid. Es ist dies die Grenzform der orthodiagonalen AbIngsreihe der verticalen Prismen ∞ P n, deren Flächen normal zur
Imetrieebene, also zu je zwei zusammenfallen, wenn $n = \infty$ wird.
Inso ist es das letzte Glied sowohl der positiven, als der negativen Reihe
Hemidomen, welche demselben sich um so mehr nähern, je grösser wird.

Das dritte den Axen a und b parallele Flächenpaar nennt man, wie im nbischen System, die Basis und bezeichnet sie

$$oP = (\infty a : \infty b : c) = (001).$$

ist die untere Grenzform der verticalen Reihe der Hemipyramiden $\pm m P$, in m = 0 wird, ebenso diejenige der Klinodomen und der Hemidomen denselben Werth von m.

Den Zusammenhang aller dieser Ableitungsreihen übersieht man am ntesten durch ein Schema, welches genau dem des rhombischen Systems pricht, indem alle durch punktirte Linien verbundene Reihen bei gleichem zeichen zugleich krystallographische Zonen darstellen, und welches nunr keiner weiteren Erläuterung bedarf:



Alle diese Formen reduciren sich jedoch auf die in §. 92 als allein glich erkannten drei Arten: 4) die Symmetrieebene $\infty \mathcal{R}\infty$; 2) die troth, Krystallographie.

clazu normalen Flächenpaare, d. i. die Basis, das Orthopinakoid und de vorderen wie die hinteren Hemidomen; diese Formen, welche wir mit dem Namen Querflächen zusammenfassen wollen, unterscheiden sich in keiner Weise von einander, denn es steht ganz im Belieben des Beobachten irgend welche, dieser Flächenpaare zur Basis und zum Orthopinakeid a wählen; 3) die prismatischen Formen, d. h. die Hemipyramiden, 🛎 verticalen Prismen und die Klinodomen, für welche das Gleiche gilt. Hatta wir z. B. den in Fig. 450 dargestellten Krystall so orientirt, dass c de Orthopinakoid, a die Basis geworden wäre, so würde das Prisma p m Klinodoma, das Klinodoma q zum verticalen Prisma werden. Hätten w dagegen etwa r zum Orthopinakoid, a zur Basis gewählt, so würde die herige Hemipyramide o zum verticalen Prisma, p zum Klinodoma, r' vorderen, c zum hinteren Hemidoma, q zur Hemipyramide werden. diesen verschiedenen Arten, den Krystall zu stellen, welche sich natüris noch sehr vermehren liessen, hat keine in theoretischer Beziehung inzul einen Vorzug, und es sind lediglich praktische Fragen, welche für die im oder andere den Ausschlag geben, so namentlich die möglichste Einfacht der resultirenden Indices. Ferner empfiehlt es sich, nicht zwei Flächen o P und ∞ P∞ zu wählen, welche sich unter einem sehr stumpfen Wit schneiden; bei dem hierdurch resultirenden sehr spitzen Axenwintel kommen nämlich ebene Dreiecke zur Berechnung, deren einer Winks spitz sein kann, dass das Verhältniss zweier Seiten mit geringerer Generalen verhaltniss zweier Seiten mit geringerer Generalen verhältniss zweier Generalen verhältnissen verhältn keit berechnet werden kann, da einer kleinen Winkeldifferenz alsdand grosse Längendifferenz in der gegenüberliegenden Seite entspricht.

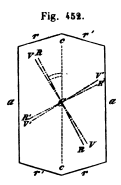
Das Nähere über die möglichst bequeme Wahl der Axen eines symmetrischen Krystalls und die Berechnung der Elemente aus ander Formen, als der primären Hemipyramide, z. B. aus Prismen und Klinodoms wird in der III. Abth. durch einige Beispiele erläutert werden. Hier # nur noch bemerkt, dass eine vollständige Bestimmung der Elemente möglich ist, wenn ausser zwei Flächenpaaren senkrecht zur Symmetrieel (welche dann als o P und $\infty P \infty$ zu wählen sind) noch mindestens Hemipyramide vorhanden ist, oder statt dieser Formen zwei nicht in selbe Zone gehörige prismatische Gestalten, welche man dann am geeign als ∞P und $R\infty$ auffasst. Zeigen die Krystalle einer zu untersuch Substanz dagegen z. B. nur eine prismatische Form und eine schiefe fläche (senkrecht zur Symmetrieebene), so können die Elemente nicht ständig bestimmt werden; man nehme alsdann die erstere Form als die letztere als oP, so ist zwar eine Berechnung des Axenwinkels & Neigung der Basis gegen die Prismenaxe) und des Verhältnisses der A und b (der Diagonalen der Basisfläche) möglich, aber nicht eine solche Länge c. Nur der Axenwinkel ist bestimmbar, wenn keine anderen Fla vorkommen, als zwei sich schiefwinkelig durchschneidende Querflächen die Symmetrieebene.

§. 95. Die physikalischen Eigenschaften der monosym metrische

stalle. Es wurde bereits in §. 92 bemerkt, dass noch keine directen ungen des Elasticitätscoëfficienten nach verschiedenen Richtungen an stallen dieses Systems angestellt worden seien; indess ist auf die Art Symmetrie, welche hierbei zur Geltung kommen muss, zu schließen dem Verhalten der Krystalle in Bezug auf die mit der Elasticität in so gem Zusammenhange stehende Cohäsion und Härte. Was die erstere ifft, so hat dieselbe am häufigsten, wie schon §. 92 bemerkt, ein Mium in der Richtung der Symmetrieaxe, es sind also zahlreiche monometrische Krystalle spaltbar nach der Symmetrieebene, und zwar gean hierher viele Fälle der vollkommensten Spaltbarkeit (Gyps). Weniger fig ist eine solche nach einer Querfläche; alsdann liegt das Minimum der asion in der Symmetriesbens; giebt es in dieser noch eine zweite Minirichtung, so findet nach einer zweiten, krystallonomisch möglichen Querne Spaltbarkeit statt: da aber in der Symmetrieebene keine gleichthigen Richtungen existiren, so sind jene heiden Minimalrichtungen auch ie solchen, d. h. die Spaltbarkeit nach den beiden dazu normalen nen ist nicht gleich vollkommen. Existirt endlich ein Minimum der Coon nach einer Richtung, welche einen schiefen Winkel mit der Symmetriene bildet, so fordert das Grundgesetz der physikalischen Krystallographie genau gleichwerthiges Minimum in der zu jener symmetrischen Richg; in diesem Falle ist der Krystall spaltbar nach einer prismatischen m, und zwar nach beiden Flächenpaaren derselben in gleicher Voll-Dieser Symmetrie entsprechen nun vollkommen die Verımenheit. edenheiten der Härte nach verschiedenen Richtungen, für welche geere Bestimmungen namentlich in dem bereits mehrfach citirten Werke Exner enthalten sind; sie betreffen folgende Körper: Gyps, rothes laugensalz, das analog zusammengesetzte Cobaltidevankalium und Rohr-Bei allen diesen hat sich ergeben, dass in der Symmetrieebene Awerthige Richtungen nicht existiren, so dass die auf $\infty R \infty$ erhaltene ≥curve nach keiner, Richtung in symmetrische Hälften zerfällt. Untert man dagegen die Harte auf einer Querfläche, so zeigt sich dieselbe 🔄 jedesmal in zwei Richtungen, welche gleichen Winkel mit der Symeebene einschliessen, d. h. die Härtecurve ist symmetrisch zu zwei auf Ader normalen Richtungen, die eine parallel der Symmetrieaxe, die ander Symmetrieebene, in diesen beiden aber ungleich. Hieraus ersieht also, dass die Cohäsion sich nur nach der geometrischen Symmetrie-• symmetrisch ändert mit der Richtung im Krystall.

Gehen wir nunmehr über zu den optischen Eigenschaften der monometrischen Krystalle, so folgen dieselben unmittelbar aus dem §. 92 beenen Umstand, dass eine Hauptschwingungsrichtung für alle Farben Inmenfallt mit der Symmetrieaxe, die beiden anderen, dispergirt für die Chiedenen Farben, in der Symmetrieebene liegen. Da die Lage der eren jedoch im Uebrigen eine bestimmte Beziehung zu der Krystallform t besitzt, so ist zur Bestimmung der optischen Constanten für eine ge-

wisse Farbe die Messung des Winkels nöthig, welchen eine optische Ele citätsaxe oder Schwingungsrichtung für dieselbe Farbe bildet mit im einer ebenfalls in der Symmetrieebene liegenden Kante. Hierzu nimmt gewöhnlich die zur Verticalaxe c gewählte Kante. Kennt man den Wi einer Hauptschwingungsrichtung mit dieser, so ist auch die Richtung zweiten in der Symmetrieebene liegenden Elasticitätsaxe gegeben, dent ist normal zur ersten; die dritte aber ist zu beiden senkrecht und par der Symmetrieaxe; durch die Bestimmung jenes Winkels ist somit die l tung aller drei optischen Elasticitätsaxen für die betreffende Farbe kryst graphisch bestimmt. Betrachten wir einen nach der Symmetrieebene t förmigen Krystall im parallelen polarisirten Lichte, so durchsetzen ihn Strahlen in der Symmetrieaxe, also sind ihre Schwingungsrichtungen l Austritt genau die beiden der Ebene ∞2∞ parallelen Hauptschwingu richtungen; beim Drehen wird die Platte also jedesmal dunkel wer (vier mal bei einer ganzen Drehung), wenn diese beiden Richtungen Polarisationsebenen der gekreuzten Nicols parallel sind. Denken wir z. B. einen solchen Krystall (in Fig. 452 auf die Symmetrieebene proj dargestellt), welcher ausser von ∞ R ∞ noch von drei Querflächen a, r begrenzt ist, wobei, wie es zuweilen vorkommt, r und r' nahe sym trisch zu a liegen (Winkel a:r nahe gleich a:r'), so steht dieser Kry einem rhombischen in geometrischer Beziehung sehr nahe, ja er kann * durch eine Temperaturänderung vorübergehend genau die Gestalt ei solchen annehmen, da die Winkel a:r und a:r' eine ungleiche A derung durch die Warme erfahren. Von einem wirklichen rhombisc Krystall können wir einen solchen nun sofort dadurch unterscheiden*,



bei jenem die beiden der Tafelebene parall Hauptschwingungsrichtungen genau parallel normal zur Fläche a, und zwar identisch für Farben, bei einem in Wahrheit monosymmetris Krystall dagegen schief gegen die Fläche a li und für die verschiedenen Farben nicht zusam fallen (RR) in Fig. 452 sei z. B. die eine Haschwingungsrichtung für Roth, R'R' die and VV und V'V' die entsprechenden für Violett). I ist der Winkel der Dispersion (zwischen RR VV) nur klein, selten über 2° .

Stellt man einen rhombischen Krystall st dem Polarisationsinstrument (für paralleles l

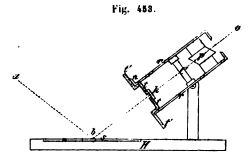
ein, dass die Verticalaxe cc Fig. 452 genau einem der gekreuzten Marallel ist, so erscheint er sowohl im weissen, wie im monochromatis Licht vollkommen dunkel. Nicht so der monosymmetrische Krystall, wel

^{*)} Falls dies nicht etwa schon durch eine Spaltbarkeit, entweder nach r oder r' allein, möglich ist, welche natürlich eine Ungleichwerthigkeit dieser beiden flächen beweisen würde.

ie genannte Figur eigentlich darstellt; bei diesem bedarf es einer Drehung m den Winkel RCc bei Beleuchtung mit rothem Licht, einer solchen um len Winkel VCc bei Beleuchtung mit violettem einfarbigen Lichte, um ihn unkel erscheinen zu lassen. Ist der drehbare Krystallträger des Instrusentes mit einer Kreistheilung versehen, so kann man jene Drehung messen ınd kennt dadurch den Winkel, welcher nach Obigem genügt, um die Lage ller drei Elasticitätsaxen, einmal für Roth, das andere Mal für Violett, zu vestimmen. Da jedoch das Eintreten der Dunkelheit bei einem doppeltrechenden Krystall während des Drehens allmählig geschieht, so ist die Zinstellung auf das Maximum derselben nur angenähert, im günstigsten Falle 124 2-30 genau, möglich; man wird auf diese Weise allerdings in allen Fallen, wo nicht etwa zusällig der Winkel RCc kleiner als 2-30 ist, den monosymmetrischen Krystall durch das Vorhandensein der Schiefe der Ausschungsrichtung gegen die Verticalaxe von einem rhombischen unterscheiden Lönnen, aber doch nur eine sehr ungenaue Bestimmung der Richtung der Elasticitätsaxen erhalten, meistens auch nicht bestimmen können, in welcher Weise dieselben für die verschiedenen Farben dispergirt sind, da deren Differenzen gewöhnlich weniger betragen, als der mögliche Fehler der Messung.

Um nun den Winkel, welchen eine Auslöschungsrichtung mit einer Krystallkante bildet, genauer zu bestimmen, bedient man sich eines besonderen, von v. Kobell erfundenen Instrumentes, des Stauroskops. Dasselbe ist ein Polarisationsapparat für paralleles Licht, wie er Fig. 54 S. 57 abgebildet ist, dessen Krystallträger durch eine undurchsichtige drehbare Metaliplatte ersetzt ist, welche in der Mitte eine kleine kreisrunde Oeffnung bat. Auf dieser Platte sind eine Anzahl paralleler Geraden so eingeritzt, Class ihre Richtung genau parallel ist der Polarisationsrichtung des unteren Nicols, wenn die Kreistheilung am Rande dieser Metallscheibe auf 00 steht. An dem ursprünglichen Kobell'schen Instrument, Fig. 453 im Durchschnitt dargestellt, ist der Polarisator durch einen horizontalen Spiegel s von schwarzem Glase ersetzt, welcher das vom Himmel in der Richtung ab auffallende Licht, ziemlich vollkommen polarisirt, nach o hin reflectirt. Auf der Holzplatte H, in welche dieser Spiegel eingelassen ist, steht auf einem Fusse drehbar das Rohr r, welches vorn einen kleinen Nonius n trägt; in das vordere Ende dieses Rohres kann der Krystallträger t, welcher am Rande t' an der dem Auge (o) zugekehrten Seite eine Kreistheilung besitzt, eingesteckt und darin gedreht werden. Der mit t bezeichnete vorspringende Theil desselben ist die oben bezeichnete, in der Mitte durchbohrte Metallplatte mit den eingerissenen Linien. Vor dem Einstecken wird nun der zu untersuchende Krystall k auf derselben so aufgeklebt, dass er mit seiner Symmetrieebene die Oeffnung ganz bedeckt, und dass seine Verticalaxe (in Fig. 452 also die Kante der Quersläche a mit $\infty \Re \infty$, d. h. cc den eingeritzten Linien so genau als möglich parallel ist. Im Innern des Rohres ist ferner eine senkrecht zur Axe geschnittene Kalkspathplatte C befestigt, und

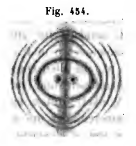
am Ende der analysirende Nicol p. Stellt man nun den drehbaren Krystallträger t so, dass der Nonius n auf demselben 0° anzeigt, so ist die Verticalaxe cc des Krystalls parallel der Schwingungsrichtung des oberen Nicols

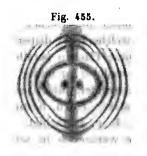


also normal zu der des eintretenden Lichtes. Wäre nun cc zugleich eine Hauptschwingungsrichtung des Krystalls, also auch deren Normale eine solche, d. h. wäre der Krystall rhombisch, so könnten die eintretenden Strahlen eine weitere Zerlegung nicht eileiden, sondern würden nach dem Durchgang durch des Krystall noch dieselbe Politik

sation besitzen, wie beim Eintritt; sie gehen dann durch den Kalkspoli und endlich durch den Analysator; da nicht nur parallele, sondern aud etwas geneigte Strahlen durch das Instrument gelangen, so wurde man wie und die innersten Farbenringe, erblicken, ebenso, als wenn gar kein Krystal auf dem Träger t befestigt wäre. Nun ist aber der Krystall monosymme trisch, d. h. die Schwingungsrichtungen desselben bilden einen mehr wert weniger grossen Winkel mit der Richtung cc; folglich erleidet des sietretende Licht eine Zerlegung im Krystall, von den beiden entstehendet senkrecht zu einander polarisirten Strahlen geht jedesmal nur ein Antiel durch den oberen Nicol; dieser Antheil wurde, wenn er allein im et tretenden Licht vorhanden wäre, im Kalkspath das supplementäre Interferen bild mit hellem Kreuz erzeugen; der im oberen Nicol vernichtete Athai für sich allein dasjenige mit schwarzem Kreuz; es kann also ebenso weiß, als wenn der Kalkspath durch gewöhnliches Licht erleuchtet worden wirt (vergl. S. 57), ein Interferenzbild entstehen. Drehen wir aber nan der Krystallträger mit dem Krystall, so wird es eine Stellung geben, bei der das schwarze Kreuz mit den Farbenringen wieder sichtbar wird (dahet de Name »Stauroskop«), dies ist offenbar diejenige, in welcher eine Schwingung richtung des Krystalls parallel der Schwingungsrichtung des eintretende Lichtes; der Winkel, um welchen man gedreht hat, ist demnach die suchte Schiefe der Auslöschungsrichtung gegen die Verticalexe ec, falls met nach rechts gedreht hatte, im entgegengesetzten Falle das Complement de zu bestimmenden Winkels. Die Einstellung auf den Punkt, an welches des Interferenzbild der Kalkspathplette am deutlichsten erscheint, ist genauf auszuführen, als diejenige auf die grösste Dunkelheit des Krystells, nament lich, wenn man das Instrument mit monochromatischem Licht beleuchtet. und man wird, wenn die Dispersion eine ziemlich grosse ist, hierdurch auch constatiren konnen, dass die Hauptschwingungsrichtungen für die weschiedenen Farben divergiren. Eine grössere Genauigkeit, als etwa bis auf 40, ist indess auch hierbei nicht zu erzielen, und es ist daher von Březina (s. Schrauf, physikal. Mineralogie, II, S. 220) statt der einfachen Kalkspathplatte eine Doppelplatte angewendet worden, welche aus zwei ein wenig schief gegen die Basis geschliffenen Kalkspathlamellen besteht, welche so aufeinander gelegt werden, dass die optischen Axen beider in einer Ebene, aber nach entgegengesetzter Seite geneigt sind. Diese Combination zeigt zwischen gekreuzten Nicols das Interferenzbild Fig. 454, sobald die Khene, in welcher die optischen Axen der beiden Kalkspathe liegen, der Schwingungsebene eines Nicols parallel ist; wird nun die Polarisation des

aintretenden Lichtes nur wenig geändert, wird z. B. ein eingefügter stauroskopisch zu untersuchender Krystall, welcher diejenige Stellung hat, dass eine Schwingungsrichtung desselben parallel der eines Nicols, um einen sehr kleinen Winkel gedreht,





so bewegt sich der Mittelbalken aus seiner verticalen Stellung, und das Bild erscheint wie Fig. 455. Die Stellung des drehbaren Krystalls, in welcher seine Schwingungsrichtung die erforderliche Richtung hat, in welcher also der Mittelbalken genau so erscheint, wie in Fig. 454, lässt sich namentlich dann mit grosser Schärfe ermitteln, wenn man zweimal die Kreistheilung des Krystallträgers abliest, einmal, wenn der dunkle Mittelbalken ein wenig links, einmel wenn er ebenso viel nach rechts gedreht erscheint, und das Mittel beider Ablesungen als Normalstellung annimmt. Mit Hülfe dieser Doppelplatte kann man mit dem Stauroskop die Lage der Hauptschwingungsrichtung bis auf wenige Minuten genau bestimmen, wobei man sich selbstverständlich des einfarbigen Lichtes bedienen muss. Dabei hat man jedoch noch einen Fehler in Rücksicht zu ziehen, welcher dadurch hervorgebracht wird, dass man die als Ausgangsrichtung dienende Kante des Krystalls nach dem Augenmass nicht genau parallel den auf dem Krystallträger eingeritzten Linien machen kann, wenn man den Krystall auf diesen aufklebt. Aber nur, wenn dieser Parallelismus vollkommen erreicht ist, wird die Drehung von der Nullstellung bis zu der, bei welcher das Interferenzbild in der richtigen Weise auftritt, genau gleich dem Winkel zwischen der Schwingungsrichtung und der Verticalaxe des Krystalls sein. Wir werden in der III. Abth. eine Methode kennen lernen, durch welche auch dieser Fehler vermieden wird, und es demnach möglich ist, die Lage der optischen Elasticitätsexen in einem Krystall mit grosser Genauigkeit zu bestimmen.

Während nach dem Bisherigen die monosymmetrischen Krystalle, im parallelen Licht durch die Symmetrieebene betrachtet, Auslöschungsrichtungen

zeigten, welche in keiner gesetzmässigen Beziehung zu den Krystallkanten stehen, verhalten sie sich anders, wenn wir sie durch eine Querfläche betrachten. Alsdann pflanzen sich die parallelen Strahlen in denselben in einer Richtung fort, welche der krystallographischen Symmetrieebene, alse einem optischen Hauptschnitte, parallel ist; von den beiden durch die Boppelbrechung entstehenden Strahlen muss somit der eine in dem Hauptschnitt, der andere senkrecht dazu schwingen, und dies gilt für alle Farben; der Krystall wird folglich jedesmal dunkel erscheinen, wenn seine Symmetrieus parallel der Schwingungsrichtung des einen der beiden gekreuzten Nicols ist.

Werde z. B. der in Fig. 450 abgebildete Krystall so auf den Träger des Polarisationsinstrumentes mit parallelem Licht gebracht, dass die Strahlen durch die Flächen a hindurchgehen, so sind die Schwingungsrichtungen (welche nicht dispergirt sind, sondern für alle Farben zusammenfallen) är diese Flächen parallel den Kanten a:p und a:c, die des Flächenpaares e parallel c:q und c:a u. s. w. auf allen Querflächen. Durch die Fläche betrachtet, bildet jede Schwingungsrichtung mit der Kante b:p (der Verticalaxe) einen bestimmten Winkel; durch ein prismatisches Flächenpaar, z. B. p, betrachtet, einen kleineren, der um so mehr sich der Null nähet, je weniger p in seiner Lage von a abweicht. Die Schwingungsrichtunge für eine Platte, welche von einem Paar paralleler prismatischer Flächen gebildet wird, sind für die verschiedenen Farben ebenfalls dispergirt, aber um so weniger, je spitzer der Winkel ist, den die Flächen mit correbilden. Wegen der Symmetrie nach letzterer Fläche muss das zugebörger

Fig. 456.

andere Flächenpaar absolut gleiche Lage wie gleiche Dispersion der Schwingungsrichtungen zeigen. Liege z. B. die Combination Fig. 156 vor, welche fast genau einem Rhomboëder gleicht (unter Umständen kann die Differenz der Winder c:p und p:p einmal so gering sein, dass in durch Messung nicht zu constatiren), und wolle wir die Querfläche c zur Basis, p zum verticken Prisma nehmen, so ist die Deutung des Krysten nur dann richtig, wenn auf jener Querfläche die Schwingungsrichtungen, SS und S'S', keine

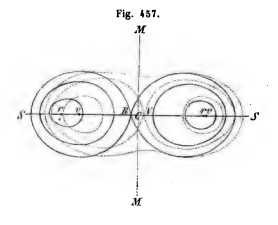
Dispersion zeigen und genau den Diagonalen parallel sind, wenn sie der gegen auf beiden Prismenflächen unsymmetrisch liegen und verschieden Processen auf beiden Prismenflächen unsymmetrisch liegen und verschieden Processen auf beiden genau gleich und entgegengesetzt ist, wie es Fig. 456 ersichtlich. Zeigt ein derartiger Krystall dieses Verhalten, was man ihn nach allen drei Paaren paralleler Flächen im Stauroscop untersucht, so ist damit sein monosymmetrischer Charakter, sowie die Lage seiner geometrischen Symmetrieebene ohne Krystallmessung ganz unzweiselbeit dargethan.

Nachdem so das Verhalten der monosymmetrischen Krystalle im parallel

arisirten Licht für alle Fälle allgemein erkannt ist, können wir zu demigen in convergentem Licht übergehen, wobei es sich wesentlich nur um Erscheinungen handelt, welche eine senkrecht zur ersten Mittellinie genittene Platte zeigt. Diese sind nun verschieden, je nach der Lage der ischen Axenebene, welche nach §. 92 entweder parallel der geometrischen numetrieebene, oder senkrecht dazu sein kann.

Sind die beiden in der Symmetrieebene liegenden Hauptschwingungsatungen die Axen der grössten und kleinsten Elasticität, d. h. ist $\infty R \infty$ optische Axenebene, so hat man nach Ermittelung jener Richtungen rch des Stauroskop senkrecht zu beiden (zugleich normal zur Symmetrieene) Querflächen anzuschleifen; diejenige der beiden Platten, welche senkthe zur Halbirenden des spitzen Axenwinkels geschliffen ist, wird alsdann Polarisationsapparat beide Axen in der Symmetrieebene liegend zeigen. aber die Mittellinien für die verschiedenen Farben dispergirt sind, fällt B Normale der Platte mit der Mittellinie nur für eine bestimmte Wellennge des Lichtes zusammen. Sei der Punkt im Gesichtsfeld des Polarisapnsinstrumentes, wo die normal die Platte durchsetzenden Strahlen sich ereinigen, also der Mittelpunkt desselben, C Fig. 457, und mag deren ichtung der ersten Mittellinie für eine mittlere Farbe entsprechen, so ist ie der Mittellinie für Roth nach der einen Seite, der für Violett nach der aderen geneigt, alle aber liegen in der Symmetrieebene, welche durch die erade SS angedeutet ist. Sei nun R der Punkt im Gesichtsfeld, wo sich le Strahlen vereinigen, welche parallel der ersten Mittellinie für Roth irch die Krystallplatte gingen, und rr die beiden Axenpunkte für dieselbe rbe, so stellen die ausgezogenen Lemniscaten diejenigen vor, welche auften, wenn das Instrument mit Licht von dieser Farbe erleuchtet wird. V der Vereinigungspunkt der Strahlen, welche parallel der ersten Mittelie für Violett durch den Krystall gingen, sind vv die Axenpunkte der-

ben Farbe, deren Axennkel natürlich ein anderer der Figur ist $\varrho > v$ angemmen), so sind die punken Lemniscaten diejenigen, Iche im homogenen violetten hte erscheinen. Beobachtet n nun das Interferenzbild im Sissen Licht, so geht aus 5. 457 unmittelbar hervor, ss dasselbe zwar symmetrisch ch der Geraden SS, also en und unten gleich sein ass, in keinem Falle aber

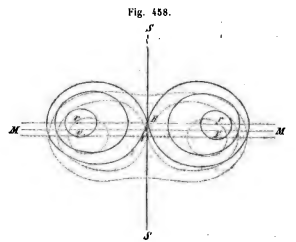


ch der Geraden MM. Während das Axenbild einer rhombischen Krystallitte (vergl. Fig. 78, S. 95) auch rechts und links symmetrisch ist, hört durch die Dispersion der Mittellinien hier die letztere Gleichheit auf, is Curven sind rechts und links in verschiedener Weise übereinander schoben, es kann also die Farbenvertheilung in den Ringen rechts und hin nicht gleich sein; in Folge dessen werden die Ringe beider Systeme ... schieden gross und verschieden lebhaft gefärbt erscheinen, und die Reinfolge der Farben in beiden eine andere sein; elles dies um so mit abweichend, je grösser die Dispersion der Mittellinien ist. Krystall so gedreht, dass seine Symmetrieebene der Schwingungsrichtet eines der beiden Nicol'schen Prismen parallel ist, so erscheint der schwan der optischen Axenebene parallele Balken (|| SS), wie bei einem der bischen Krystall, ohne Farbensäume, da die optischen Axeneben en ftra Farben untereinander und mit der Symmetrieebene zusammenfallen. 👫 Interferenzerscheinung, welche eine Platte von Gyps bei dieser Stellung im bietet, ist auf Taf. I, Fig. 6 abgebildet, und ist auf dieser Figur det namentlich für die innersten Farbenringe hervortretende Unterschied beiden Systeme deutlich zu erkennen. Dreht man die Platte um 454. dass die dunkeln Hyperbeln erscheinen, so tritt die Verschiedenheit: mehr hervor; denn da wegen der Dispersion der Mittellinien die Punkter und v (Fig. 457) rechts und links verschiedenen Abstand besitzen, so mitti die Farbensäume, welche die dunklen Hyperbeln zu beiden Seiten wijn und die bekanntlich innerhalb des ersten Ringes am deutlichsten sind: 🛎 beiden Hyperbeln von verschiedener Breite und verschiedener Lebhastische sein. Ist die Dispersion der Mittellinien gross und ebenso auch diejenie der Axen, d. h. ist der Axenwinkel sehr verschieden für Roth und Vinkel welcher Fall in Fig. 457 realisirt ist, so liegt auf der einen Seite der Assei punkt r für Roth innen, der für Violett v aussen, auf der andera Seitet aussen, v innen; da ferner die Abstände beider rechts und links sehr we schieden sind, so wurde die linke Hyperbel innen roth, aussen blan, zwar sehr breit, gesäumt erscheinen, während die rechte nur schmit Farbensäume, und zwar innen blau und aussen roth, zeigen wurde. Wie die Dispersion der Mittellinien etwas geringer, so wurden die Axenpund für die verschiedenen Farben auf einer Seite fast ganz zusammenfallen; 📥 dann wurde man in dem Interferenzbild statt zweier entgegengesetst # färbter Hyperbeln eine mit deutlichem Farbensaume und die andere der solchen erblicken. Bei einer kleineren Dispersion jedoch, wie sie häufes vorkommt, ist zwar der Abstand von r und v rechts und links verschieden diese liegen aber nicht umgekehrt, sondern entweder beide v aussen, oder beide nach innen. Alsdann erscheinen beide Hyperbeln nach aussen rath nach innen blau gesäumt, oder umgekehrt, - aber mit verschiedener Farbet nuance und verschiedener Lebhaftigkeit der Färbung. Diesen letzteren Fil stellt Fig. 7, Taf. I dar, welche sich auf dieselbe Gypsplatte wie Fig. 6 bezieht, nach einer Drehung von 450. Man achte hierbei ausser auf # Verschiedenheit der beiden Hyperbelsäume, namentlich auf diejenige der inneren Seite des ersten Ringes rechts und links. Diese Art der Dispersion Farben des Axenbildes wird, weil sie durch eine ungleiche Neigung Hauptschwingungsrichtungen innerhalb der Symmetrieebene erzeugt, die geneigte Dispersion (»dispersion inclinée« Des Cloizeaux's) ant.

Ist dagegen die optische Axenebene senkrecht zur geometrischen Symisebene, so sind die Interferenzerscheinungen einer senkrecht zur Mittelgeschliffenen Platte verschieden, je nachdem diese Mittellinie in der netrieebene liegt oder zu derselben normal ist.

Im ersteren Falle, wo eine der beiden in der Symmetrieebene liegenden itschwingungsrichtungen den spitzen Winkel der Axen halbirt, ist die ner normale Fläche, nach welcher die Krystallplatte geschliffen werden demnach wiederum eine Querstäche, senkrecht zur Symmetrieebene, parallel der Symmetrieaxe, d. i. der zweiten Mittellinie. Da die Hauptingungsrichtungen in ∞ R ∞ dispergirt sind, so ist die Platte senkrecht iner solchen für mittlere Farben zu schleifen. Sei nun Fig. 458 C er Mittelpunkt des Gesichtsfeldes im Apparat, d. h. der Vereinigungst aller Strahlen, welche senkrecht durch die Krystallplatte hindurchn; so ist deren Richtung gleich der Mittellinie nur für eine mittlere enlange; diejenigen für andere Farben liegen anders geneigt in der netrieebene, welche durch die Gerade SS gehen soll. Sei nun R der t, in welchem sich alle Strahlen vereinigen, die im Krystall parallel der llinie für Roth laufen, und rr die Axenpunkte für dieselbe Farbe, so die Verbindungslinie rr normal zu SS und von dieser halbirt sein,

M als Symmetrieaxe lichtung der zweiten linie vorstellt. Für it muss der Punkt, elehem sich die der llinie parallelen Strahkreuzen, jenseits C, stwa in Vliegen, und xenpunkte vv ebenrechts und links symsch zu SS, aber in rem Abstande, da xenwinkel für diese ein anderer als für Die optischen Axen



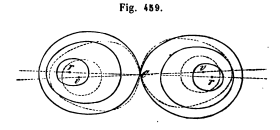
Roth und Violett liegen also in zwei verschiedenen Ebenen, die ibrigen Farben in zwischenliegenden; alle diese Ebenen schneiden sich h in der Symmetrieuxe, der allen gemeinschaftlichen zweiten Mittel-Es ist nun leicht aus Fig. 458 zu ersehen, wie die Interferenzfigur reissen Licht aussehen muss; dieselbe wird vollkommen symmetrisch in Bezug auf die Gerade SS, indem die rechte und linke Seite ganz

gleiche und entgegengesetzte Farbenvertheilung besitzen wird. Nicht so die obere und untere Hälfte, da die Ringe für die verschiedenen Farben nicht gleichmässig zu beiden Seiten von MM liegen; die Farbenringe werden somit an ihrer oberen und unteren Seite verschiedene Farben zeigen. Sind die optischen Axenebenen des Krystalls parallel einem der beiden gekreuzten Nicols des Apparates, so wird sich die Verschiedenheit derselben für die verschiedenen Farben am deutlichsten documentiren an dem dunklen Mittelbalken, welcher die Lage der Axenebene angiebt, und nun, da diese nicht dieselbe ist für alle Farben, oben und unten einen farbigen Saum zeigt, entweder, wie in dem in Fig. 458 dargestellten Falle, oben blau (weil de selbst der schwarze Balken für rothes Licht gelegen ist) und unten roth, Dieser farbige Saum bei der erwähnten Stellung der oder umgekehrt. Krystalls ist das empfindlichste Mittel, um diese Dispersion zu erkennen. welche man, weil bei derselben die Farbenvertheilung auf den verschieden Horizontallinien eine abweichende ist, die horizontale (»dispersion horizontale« Des Cloizeaux's) genannt hat. Fig. 8, Taf. I stellt das Interferenbild eines Feldspathkrystalls in der Stellung dar, in welcher seine Azerebenen einem Nicol parallel sind, in welcher also die farbigen Säume n sehen sind, Fig. 9 denselben, wenn seine Axenebene 450 mit den Nut bildet.

Der zweite Fall, der möglich ist, wenn die optische Axenebene selrecht zur Symmetrieebene steht, ist der, dass die eine in letzterer Eben liegende Hauptschwingungsrichtung die zweite Mittellinie und die Normann derselben, die Orthodiagonale, die erste ist. Da letztere als Symmetrium allen Farben als Mittellinie gemeinsam ist, die erstere aber dispergirt, sind die Axenebenen für verschiedene Wellenlängen zwar verschieden schneiden sich jedoch alle in der Halbirenden des spitzen Axenwinkels; zu dieser normale Fläche, das Klinopinakoid, ist also senkrecht auf im ersten Mittellinie für alle Farben. Wenn an einem derartigen Krystall Symmetrieebene vorherrschend ausgebildet ist, so bietet er unmittelhir gewünschte Platte dar, andernfalls ist jene Ebene anzuschleisen. Werde selbe nun auf den Objectträger des Polarisationsinstrumentes mit jener Paris aufgelegt, so sei in Fig 459 wieder C der Mittelpunkt des Gesichtsfelds dieser entspricht der ersten Mittellinie für alle Farben. Seien rr ferner Axenpunkte für Roth, die ausgezogenen Curven die Lemniscaten für 🕌 Farbe, so bezeichnet die Gerade rr die Lage der Axenebene für Roth. eine andere Farbe, z. B. Violett, ist zwar die erste Mittellinie dieselbe, die zweite nimmt in der Symmetrieebene eine andere Lage ein, also ist optische Axenebene für diese eine andere, um einen gewissen Winkel un gedrehte; ihre Lage sei durch die Gerade vv repräsentirt, die beiden Publication vv seien die Axenpunkte und die punktirten Gurven die Lemniscaten Violett. Die Axenebenen für die mittleren Farben liegen natürlich zwieden rr und vv. Hieraus geht hervor, dass das Axenbild nur in monochrone tischem Licht eine Symmetrie zeigen kann, in weissem Licht dagegen mit

ner Richtung; vielmehr ist rechts und links die Farbenvertheilung verieden, ebenso oben und unten; sie muss aber gleich sein rechts unten ilnks oben, sowie rechts oben mit links unten. Da die Axenebenen \mathbf{u} um \mathbf{C} gedreht sind, so muss der schwarze Mittelbalken bei paralleler

Ilung mit einem Nicol auch r farbig gesäumt erschei
1, aber rechts und links schieden, also entweder hts oben und links unten h und links oben und hts unten blau, oder umtehrt. Diese kreuzweise ereinstimmende Färbung Mittelbalkens lässt diese



spersion, welche man die gekreuzte (»dispersion croisée ou tournante« Des »izeaux's) nennt, am leichtesten erkennen. Die in dieser Stellung von ver Boraxplatte hervorgebrachte Interferenzerscheinung zeigt Fig. 40, Taf. I, ihrend Fig. 14 diejenige nach einer Drehung der Platte um 45° ist.

Wenn der optische Axenwinkel eines Krystalls so wenig von 90° verhieden und seine Brechungsindices so klein wären, dass man die Axen wohl durch eine Platte senkrecht zur ersten, als durch eine senkrecht zur eiten Mittellinie, noch sehen könnte, so ist es klar, dass die eine dieser itten die Erscheinung der horizontalen, die andere die der gekreuzten persion zeigen würde, wenn die Axenebenen derselben senkrecht zur mmetrieebene stehen. Eigentlich sind also die beiden letzterwähnten ien der Dispersion an solchen Krystallen stets vereinigt, nur dass man ist wegen des zu grossen stumpfen Axenwinkels nur die eine derselben bachten kann.

Diese Dispersionserscheinungen sind nun deshalb von besonderer prakher Bedeutung, weil sie ein sehr empfindliches Mittel zur Erkennung der persion der Mittellinien darbieten. Da eine solche im rhombischen System ht existirt, so leuchtet ein, dass die so einfache Beobachtung einer solchen u dienen kann, einen Krystall als einen zur monosymmetrischen Abtheig gehörigen zu erkennen, wenn etwa seine Krystallform derjenigen eines imbischen geometrisch sehr nahe steht, wie dies zuweilen vorkommt. In That hat man für eine Reihe von Substanzen, deren Krystalle derart ichaffen und nicht sehr genau messbar waren, die vorhandenen Winkelerenzen für Ungenauigkeit der Messung gehalten und dieselben als rhomch krystallisirend angenommen, bis man das Vorhandensein einer monometrischen Dispersion und durch Revision der Messungen alsdann auch Form als eine monosymmetrische erkannte. Um die Verbesserung deriger Irrthümer bei verschiedenen Mineralien hat sich namentlich A. Des izeaux in höchstem Grade verdient gemacht.

Unter den thermischen Eigenschaften sind es zunächst diejenigen

Wärmeleitung, welche unter Umständen eine praktische Bedeutung langen können, namentlich zur Unterscheidung monosymmetrischer Krubb von rhombischen, wenn dieselben undurchsichtig sind, daher die optich Methoden keine Anwendung finden können. Es handelt sich hierbei land sächlich um die Ermittelung der Richtungen der grössten, mittlem 📶 kleinsten Leitungsfähigkeit des Krystalls für die Wärme; aus dem Gra gesetz S. 177 folgt, dass eine dieser drei Richtungen stets mit der Synnetic ave zusammenfällt, die beiden andern demnach irgend eine Lag 🗷 🕍 Symmetrieehene einnehmen, welche keine gesetzmässige Beziehung weldt den Krystallkanten, noch etwa zu den optischen Hauptschwingungsrichting darbieten; auf einander stehen die beiden letztern senkrecht. Ihr læ wird ermittelt durch das Senarmont'sche Experiment (S. 131), inden au dieses auf dem Klinopinakoid in Anwendung bringt; es zeigt sich als Schm figur eine schief gegen die Kante der Platte stehende Ellipse, deren pur und kleine Axe die gesuchten Richtungen sind. Auch auf den prismatisch Flächen stehen die Axen der isothermen Curven schief gegen die kant dagegen auf den Querflächen ist die eine horizontal, die andere verlie d. h. die erstere parallel der Symmetrieaxe, die letztere parallel der 🐅 metrieebene. Die Lage der grossen und kleinen Ave der bei diesem Vorm entstehenden Ellipse auf den verschiedenen Flächen ist folglich das 🕪 kommene Analogon der Schwingungsrichtungen des Lichtes.

Von noch grösserer Wichtigkeit ist das Verhalten der monosymmetrische Krystalle in Bezug auf die Ausdehnung durch die Wärme. Es wurde 🐚 reits in §. 92 dargethan, dass von den auf einander senkrechten Bichung der grössten, mittleren und kleinsten Ausdehnung stets eine mit der Sp metrieaxe zusammenfallen, folglich die beiden andern der Symmetrieben parallel sein müssten. Die Art und Weise, wie sich die verschieben Kantenwinkel eines monosymmetrischen Krystalls mit seiner Temper ändern, ergiebt sich nun unmittelbar aus den Sätzen über die With änderung zweiaxiger Krystalle S. 141. Das Klinopinakoid ist ein thernist Hauptschnitt; alle Querslächen stehen dazu normal, sie sind einer im mischen Axe parallel; folglich bleiben sie nach S. 111 bei allen Tott peraturen normal zur Symmetrieebene; es ändert sich jeles ihre gegenseitige Neigung, da keine derselben einem thernischt Hauptschnitt parallel ist. Eine beliebige der Querflächen wählt ma kanntlich zum Orthopinakoid, eine andere zur Basis, und da der William unter welchem diese sich schneiden, mit der Temperatur variabel is, folgt hieraus, dass von den drei Axenwinkeln a, 3, y eines Krystalls with und $\gamma = 90^{\circ}$ Constante, 3 aber eine Function der Temperatur ist.

Die prismatischen Formen sind keiner thermischen Axe parallel, in Neigungen müssen sich somit nach S. 111 ändern, sowohl gegen die 500 metrieebene, als auch gegen sämmtliche Querflächen. Da aber zwei zu in ander symmetrisch liegende Flächen, z. B. die rechte und die linke Flächens vertical gestellten Prismas, gleichgeneigt sind gegen die drei the

:hen Axen, so müssen die entsprechenden Winkel beider mit jenen Axen chartig variiren. Man denke sich zu der Fläche MNO Fig. 107, S. 141, enige hinzu, welche in Bezug auf einen thermischen Hauptschnitt zu ihr metrisch liegt, so hat man den in Rede stehenden Fall; denn zwei hen einer prismatischen Form sind zu einander symmetrisch in Bezug co R co, d. i. auf einen thermischen Hauptschnitt. Die Parameter der he MNO, aufgetragen auf die thermischen Axen, waren m, n, o, diezen der symmetrischen Fläche müssen die gleichen sein, und da ihre tungen dieselben sind, sich mit der Temperatur um gleich viel ändern. sind somit $m(1+\beta)$, $n(1+\gamma)$, $o(1+\alpha)$ die Parameter sowohl der ∍n, als der zweiten Fläche nach einer Temperaturerhöhung um 100°, . die beiden Flächen sind auch dann noch symmetrisch zu einander in ag auf den thermischen Hauptschnitt, in Bezug auf welchen sie es vorher en. Da dies für eine beliebige prismatische Form gilt, so folgt allgea: alle prismatischen Formen ündern ihre Neigung gegen Symmetrieebene und gegen die Querflächen, bleiben r stets symmetrisch gegen das Klinopinakoid, welche operatur auch der Krystall habe. Der Winkel derselben wird mach stets von ∞ 200 halbirt, und da alle Querslächen normal zu dieser ben, wenn der Krystall gleichmässig erwärmt oder abgekühlt wird, so nierdurch bewiesen, dass die Symmetrie eines monosymmetrien Krystalles in Bezug auf jene ausgezeichnete Ebene, lche wir Klinopinakoid nannten, von seiner Temperatur lig unabhängig ist.

Wir haben S. 388, Fig. 452, einen Krystall betrachtet, dessen Querhen r und r' sehr nahe symmetrisch zu a lagen und daher fast ein nbisches Prisma bildeten. Nach dem Vorhergehenden müssen die beiden • Standichen Winkel a:r und a:r' sich in verschiedener Weise beim värmen ändern, ihre Differenz wird also entweder grösser oder kleiner In letzterem Falle wird es also eine Temperatur geben, bei der genau gleich sind; dadurch ist nun zwar a in geometrischer Beziehung . Symmetrieebene geworden, aber nicht in physikalischer, denn die ptschwingungsrichtungen des Lichtes sind derselben keineswegs nunmehr allel, auch verliert sich der Charakter der geometrischen Symmetrieebene, ald die Temperatur variirt. Demnach ist der Krystall durch jene Winkelerung kein rhombischer geworden, denn zu dessen Wesen gehört, wir sahen, die physikalische Symmetrie nach drei auf einander senkaten Ebenen und die Bewahrung dieser Symmetrie für alle Wärmegrade Krystalis.

Da eine gleichmässige Temperaturerhöhung des Krystalls niemals seine ametrie aufhebt, so mussen auch alle durch dieselbe hervorgebrachten iderungen der optischen Eigenschaften innerhalb der Grenzen bleiben, che durch jene Symmetrie gezogen sind. Die eine der drei Hauptwingungsrichtungen muss stets der Axe b parallel sein, die beiden andern

dem Klinopinakoid; aber der Winkel, welchen diese beiden mit irgend einer prismatischen Kante bilden, wird variiren mit der Temperatur. Variation ist indess stets so klein, dass sie erst bei erheblichen Temperaturunterschieden messbar wird. Weit grösser ist gewöhnlich diejenige des Winkels der optischen Axen, hervorgebracht durch eine ungleiche Aendarus der drei Hauptbrechungsindices. Hierbei sind drei Fälle zu unterscheiden: Ist die Symmetrieaxe die erste Mittellinie, so bleibt sie es nach Obigem and beim Erwärmen; die optischen Axen mögen sich also dabei von ihr enfernen oder sich ihr nähern, jedenfalls müssen dies beide um gleich vid thun, ihre Bewegung eine genau gleiche und entgegengesetzte sein. In aber zugleich die zweite Mittellinie ihre Richtung ändert, so wird dies ein Drehung der Axenebene um die erste Mittellinie zur Folge haben. Ist degegen eine der beiden der Symmetrieebene parallelen Hauptschwingungrichtungen die Halbirende des spitzen Axenwinkels, und ist die Ebene der optischen Axen normal zum Klinopinakoid, so müssen zwar auch, wenn der Axenwinkel beim Erwärmen kleiner wird, beide Axen sich um gleich vid der Symmetrieebene nähern, es wird sich jedoch die Ebene derselben die Orthodiagonale drehen, indem die erste Mittellinie innerhalb der Svemetrieebene ihre Richtung ändert; dies giebt im Gesichtsfeld des Poirisationsapparates eine Parallelverschiebung der Axenebene. Ist endlich & Ebene der optischen Axen die Symmetrieebene selbst, so variirt die La der Mittellinie mit der Temperatur innerhalb der Axenebene. der Axenwinkel beim Erwärmen kleiner und bewegt sich dabei die littelinie nach rechts, so muss offenbar die links gelegene Axe sich schooler nach der Normalen zur Platte hin bewegen, als die rechte, um stets gleich weit von der Mittellinie entfernt zu bleiben. Am besten kann man dies Erscheinung beobachten am Gyps, dessen Axenwinkel derart mit der und bei weiterer Temperaturerhöhung die Axen in der zur Symmetrieebes normalen Ebene auseinandergehen. Erwärmt man eine senkrecht zur erste Mittellinie für mittlere Farben geschnittene Gypsplatte in einem mit den Polarisationsinstrument verbundenen Apparate, welcher in der III. Abtheil beschrieben werden soll, bis auf 100°, so beobachtet man deutlich, dass de eine Axe sich der Mitte des Gesichtsseldes weit schneller nähert, als andere, so dass sie schliesslich an einem Punkte zusammenkommen, der me der Mitte nicht unbeträchtlich abweicht (s. u. Gyps im folgenden §).

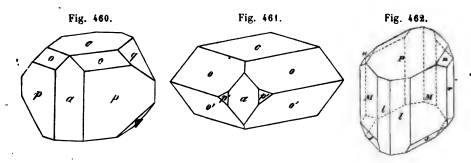
§. 96. Beispiele:*; β -Schwefel = S, aus dem geschmolzenen bestande erstarrt. a:b:c=0,9958:1:0,9998, $\beta=84°14'$. Combination Fig. 460: $p=\infty P$, $a=\infty P\infty$, c=oP, o=-P (Abstumpter)

^{*)} Bei den folgenden Beispielen sind die Resultate der optischen Untersuchen soweit solche bis jetzt vorliegen, aufgenommen; sehr oft ist nun von dem Beobald die Dispersion der Hauptschwingungsrichtungen nicht bestimmt, sondern nur ihre lef für mittlere Farben gemessen worden; alsdann ist im Folgenden nur eine Zahl hief angegeben.

der stumpfen Kanten p:c), $q=\Re\infty$ (das Zeichen ergiebt sich aus den Zonen qcq und aoq).

Selen = Se. a: c = 4,6208: 4: 4,6003, $\beta = 75^{\circ}54'$. Combination Fig. 464: c = oP, $a = \infty P \infty$, o = -P, o' = +P (dass die vordere und hintere Hemipyramide die gleichen Indices haben, geht aus der Zone oao' hervor), $p' = \infty P2$.

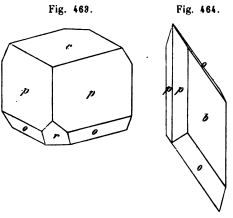
Arsensulfur nat. Realgar) = As S. a:b:c=1,4403:1:0,9729, $\beta=66^{\circ}$ 5'. Combination Fig. 462: $M=\infty$ P, $l=\infty$ P 2, P=o P,



 $n=\Re\infty$, $r=\infty\Re\infty$, s=+P. Spaltbar nach $\infty\Re\infty$. Optische Axenebene = Symmetrieebene, die erste Mittellinie liegt im stumpfen Winkel der Krystallaxen a und c und bildet mit ersterer 403° , mit letzterer 41° ; Doppelbrechung —, stark; $2H=96^\circ\ 20'$ roth, = $92^\circ\ 58'$ gelb, also starke Dispersion; die der Mittellinien (geneigte) ebenfalls stark (Des Gloizeaux, Nouv. Rech. 466).

Chlorsaures Kalium = $KClO^3$. a:b:c=0.8256:4:1.2236, $\beta=70^{\circ}4'$. Combination Fig. 463: c=oP, $p=\infty P$, o=+P, $r=+P\infty$ (gerade Abstumpfung der Kante der Hemipyramide). Spaltbarkeit nach ∞P . Optische Axenebene $\pm \infty P \infty$; $E=28^{\circ}$ ungefähr.

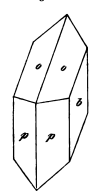
Kohlensaures Natrium (Soda) = $Na^2CO^3 + 10H^2O$. a:b:c=4,4186:4:4,4828, $\beta=57^0$ 40'. Combin. Fig. 464: $p=\infty P$, $b=\infty R\infty$, o=+P, tafelartig nach der Symmetrieebene. Spaltbarkeit nach $\infty P\infty$. Optische Axenebene senkrecht zur Symmetrieebene, liegt im stumpfen Winkel



der Axen und bildet mit a 220, mit c 1000; Axe b ist erste Mittellinie, Doppelbrechung —; 2E = 690 ungefähr; schwache gekreuzte Dispersion.

Schwefelsaures Calcium (Gyps) = $Ca SO^4 + 2H^2O$. a:b:c = 0,6891:1:0,4156, $\beta = 81^{\circ}$ 5'. Combination Fig. 465: $p = \infty P$,

Fig. 465.



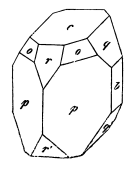
 $b=\infty R \infty$, o=-P. Spaltbarkeit $\infty R \infty$ sehr vollkommen, +P deutlich, $\infty P \infty$ unvollkommen. Optische Axenebene bei gewöhnlicher Temperatur parallel der Symmetrieebene, mit starker geneigter Dispersion; bei 9° C. liegt die erste Mittellinie im stumpfen Winkel der Axen und macht mit $a 23^{\circ}$ 43', dabei ist $2V=61^{\circ}2i'$. Beim Erwärmen nähert sich diejenige Axe, welche wetere Ringe und an der Hyperbel aussen Violett, innen Blau hat, weit schneller der Mitte des Gesichtsfeldes, ab die andere, deren Hyperbelsäume aussen roth, innen blaugrün sind. Des Cloizeaux fand für rothes Licht

$$2E = 75^{\circ} 58'$$
 bei 47° Cels.
 $59 \ 19 - 71,5 - 39 \ 1 - 95,5 - 0 146 - 0$

Bei letzterer Temperatur waren die Axen für Blau schon merklich getrent in der zu ∞ \mathcal{R} ∞ normalen Ebene: bei etwas höherer Wärme liegen alle Axen in Ebenen, senkrecht zur Symmetrieebene, ihre horizontale Dispersion ist jedoch gering. Zwischen 20° und 95° dreht sich eine Axe (für Roch), nach der Mitte zu um 33° 55′, die andere um 22° 38′, folglich ändert die Mittellinie ihre Lage um 5°38′. Doppelbrechung —. Die thermische Ausdehmen des Gypses ist mit der Richtung beträchtlich verschieden, daher die Winkeländerungen beim Erwärmen nicht unbedeutend; nach Mitscherlich's Messungen (bei 400° C.) werden die Axen a und c im Verhältniss zu b kleiner, und ebenso nimmt die Axenschiefe β ab (vergl. Grailich und von Lang, Sitz.-Ber. d. Wien. Akad. 33. Bd. 382).

Schwefelsaures Eisen (Eisenvitriol) = $FeSO^4 + 7H^2O$. a: b:t = 1,4704: 1:4,5312, $\beta = 76^{\circ}33'$. Combination Fig. 466: $p = \infty l$.

Fig. 466.



c = oP (manchmal nur diese beiden, eine rhombeederähnliche Form bildend), $r = -P\infty$, $r' = +P\infty$, o = -P (Zonen oro und cop), $q = P\infty$, $b = \infty P\infty$. Spaltbarkeit oP vollkommen, ∞P unvollkommen. Optische Axenebene $\infty P \infty$, Doppelbrechung + erste Mittellinie im spitzen Axenwinkel macht mit common common unvollkommen. Hauptbrechungsquotienten:

	α	β	γ
für Li-Linie:	1,4681	1,4748	4,4824
- Na - :	1,4743	1,4782	4,4856
Blaues Glas:	1,4794	1,4861	1.4928

Direct bestimmt durch Messung des spitzen und stumpfen Winkels in Oel:

Roth: 2 V = 85° 31′ Gelb: 85° 27 Grun: 85° 23

rofejeff, Sitz.-Ber. d. Wiener Akad. 56. Bd. II, 63). Sehr ähnliche Werthe id Des Cloizeaux (Nouv. Rech. 473).

Schwefelsaures Kalium-Magnesium = $K^2SO^4 + MgSO^4 + 6H^2O$. b:c=0.7420:4:0.5003, $\beta=75^{\circ}5'$. Combination Fig. 467: = ∞P , c=oP, $q=R\infty$, o=+P, $r'=+2P\infty$, $b=\infty R\infty$. Utische Axenebene $\infty R\infty$, Doppelbrechung +, schwach; die erste Mittelie im stumpfen Axenwinkel, von a nur circa 4° abweichend (für Roth eniger als für Blau). Mittlerer Brechungsexponent:

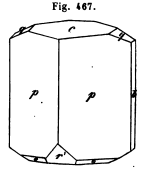
 $V=48^{\circ}$ 21', Dispersion $\varrho > v$. (Murmann und Rotter, Sitzungsber. Wiener Akad. 34. Bd. 444).

Schwefelsaures Ammonium-Magnesium = $(NH^4)^2SO^4 + MgSO^4$ 6 H^2O . a:b:c=0.7376:1:0,4891,

= 72° 54′. Combination gleich der vorigen. tische Axenebene $\infty \mathcal{R} \infty$, Doppelbrechung, schwach; erste Mittellinie im stumpfen enwinkel, bildet mit a 5°

$$\beta = 1,4677$$
 $2V = 500 \ 27'$ roth $4,4737$ $50 \ 14 \ gelb$ $4,4787$ $49 \ 47 \ grün$ $4,4846$ $48 \ 54 \ violett$

eusser, Poggend. Ann. d. Physik, 94. Bd. 1 rmann und Rotter, l. c.). Ueber die 3 log zusammengesetzten Salze:



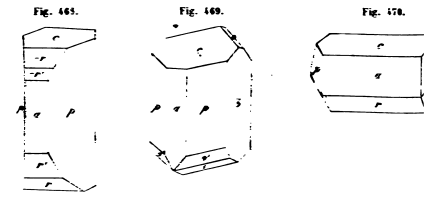
$$(NH^4)^2SO^4 + MnSO^4 + 6H^2O$$
 $K^2SO^4 + FeSO^4 + 6H^2O$
 $(NH^4)^2SO^4 + FeSO^4 + 6H^2O$
 $K^2SO^4 + NiSO^4 + 6H^2O$
 $(NH^4)^2SO^4 + NiSO^4 + 6H^2O$
 $K^2SO^4 + CoSO^4 + 6H^2O$
 $(NH^4)^2SO^4 + CoSO^4 + 6H^2O$
 $K^2SO^4 + ZnSO^4 + 6H^2O$
 $(NH^4)^2SO^4 + ZnSO^4 + 6H^2O$
 $K^2SO^4 + CuSO^4 + 6H^2O$
 $(NH^4)^2SO^4 + CuSO^4 + 6H^2O$
 $(NH^4)^2SO^4 + CuSO^4 + 6H^2O$

lche sämmtlich gleiche Krystallform und sehr ähnliche optische Eigenaften haben, s. Murmann und Rotter, Sitz.-Ber. der Wiener Akad. Bd. S. 148-172.

Phosphorsaures Ammonium - Natrium Phospho = NH^4 $NuHPO^4 + 4H^2O$. $a:b:c=2,8\times2\times:1:1.8616$. $\beta=8$ Combination Fig. $468: p=\infty P$. $a=\infty P \infty$. c=aP. $-r=-r'=-2P \infty$, $r=+P \infty$. $r'=-2P \infty$.

Borax = $Na^2B^4O^2 + 10H^2O$. a:b:c = 1.0997:1:0. $\beta = 73^{\circ}25'$. Combination Fig. 469: $p = \infty P$, $a = \infty P \infty$, $b = \infty c = aP$, a = +P, a = +P, a = +P. Optische Axenebene normal zu a = +P. Optische Axenebene normal zu a = +P. Symmetrieaxe ist erste Mittellinie, die zweite listigitzen Winkel der Axen und bildet mit a = +P. Für Both, a = +P. In daher die sehr deutliche gekreuzte Dispersion, welche auf Taf. 1, Fund 11 dargestellt ist: die zweite Mittellinie und somit die Axenebeigede Farbe dreht sich beim Erwärmen von a = +P0. Optische Constantep:

	α	, 3	7	5 L	2 E
Für <i>Li-</i> Linie:	1,1112	1.1657	1,1686	39+ 52'	594
- Na :	1.4468	1.1686	1.4715	— 36	
- blaues Glas:	1,4535	1,4756	1.4785	— 22	
schermak, Sitz.	-Ber. d.	Wiener Akad.	57. Bd.	II. 611	



Natūri. Epidot = H^2 Ca⁴. A^{4} Sr² O^{24} . a:b:c=1.5807:1:1.5 3 = 64*36′. Combination Fig. 470: $a=\infty$ P ∞ . c=oP, r=+1 P = ∞ P, o=+P: stets nach der Symmetrieaxe prismatisch verläund gewöhnlich nur an einem Ende ausgebildet. Spaltbarkeit vollkommen. ∞ P ∞ deutlich. Optische Axenebene ∞ R ∞ , by brechung —: erste Mittellinie, bei der gewählten Stellung fast vertical, im spitzen Winkel und bildet mit c 2*56′ für Roth. 2*26′ für Grün, deutliche geneigte Dispersion:

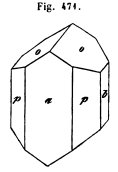
$$2V = 73^{\circ} 36'$$
 $\beta = 1.7541$ Roth
 $- 26$ 1.7570 Gelb
 $- 13$ 1.7621 Grün
 $\alpha = 1.7305$, $\gamma = 1.7677$ roth.

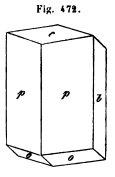
Direct bestimmt.

lein, n. Jahrb. f. Mineralogie, 4874). Der optische Axenwinkel andert wenig mit der Temperatur.

Nat. Augit = Mischung von $(MgFe, CaSi^2O^6 \text{ und } MgAl^2SiO^6$. a:b:c 1,058: 1:0,594, $\beta=89^{\circ}38'$. Combination Fig. 471: $a=\infty P\infty$, $=\infty P$, $b=\infty P\infty$, $o=-\frac{1}{2}P$. Optische Axen in der Symmetrie-

ene, Doppelbrechung +, rk. Bei den verschieden Mischungen, welche Varietäten dieses Mines bilden, macht die erste tellinie (im stumpfen enwinkel) mit c Winkel 39° bis 54', der hre Axenwinkel 2V 61°—68°; $\beta=4,70$ gefähr. Meist dunkelun durchsichtig mit ssigem Pleochroismus.

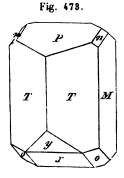




Nat. Horn blen de, chemische Zusammensetzung gleich Augit. a:b:c 0,5348: 4:0,2936, $\beta=75^{\circ}$ 2'. Combination Fig. 472: $p=\infty$ P, $=\infty$ P, o=+P. Spaltbarkeit nach o=+P. Optische enebene o=+P. Optische enebene o=+P. Doppelbrechung —; erste Mittellinie im spitzen Axenakel macht mit o=+P. Sophense o=+P. Starker ochroismus, meist ist die Körperfarbe für die Schwingungsrichtung parallel Axe der grössten Elasticität grün, die parallel der kleinsten braun; doch bt es Varietäten, deren drei Axenfarben den grössten überhaupt vornmenden Unterschied zeigen, sie sind nämlich: dunkelblau, violett und bgrün.

Nat. Kalifeldspath = $K^2Al^2Si^6O^{16}$. a:b:c=0,6585:1:0,5554, = 63°57′. Combination Fig. 473: $T=\infty P$, $M=\infty R\infty$, P=oP, = $R\infty$, O=0, O=0,

vollkommen, $\infty R \infty$ ziemlich vollkommen. Die ischen Eigenschaften dieses Minerals variiren \mathbf{r} , zum Theil in Folge chemischer Differenzen rtretung von K durch Na), besonders aber durch \mathbf{r} er Spannungen, da sich meist verschiedene len eines und desselben Krystalls abweichend Palten. Doppelbrechung —; erste Mittellinie im Papfen Axenwinkel, schliesst mit c 1110—1120; optische Axenebene meist normal zu $\infty R \infty$, lann stets deutliche horizontale Dispersion (in 8 und 9, Taf. I dargestellt); Axenwinkel sehr schieden, zuweilen so klein, dass für eine De die Axen zusammenfallen und für einen Theil



der Farben in $\infty R \infty$ aus einander gehen; für einzelne Varietäten 1 die Axen aller Farben in der Symmetrieebene. Beispiele:

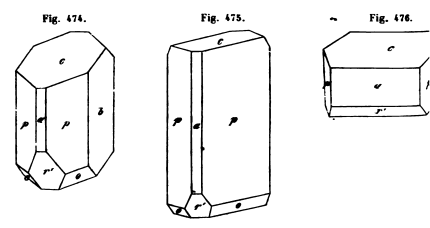
Feldspath vom St. Gotthard, dessen optische Axenebene senkrech $\infty \mathcal{R} \infty$, mit grossem Axenwinkel, für Gelb:

 $\alpha = 1.5190$, $\beta = 1.5237$, $\gamma = 1.5260$. 2V = 690 43', 2E = 12100 Feldspath (natronreich) von Wehr, dessen Axenebene für Roth no zu $\infty R \infty$, für Blau diesem parallel; für Roth:

 $\alpha = 1,5170$, $\beta = 1,5239$, $\gamma = 1,5240$. 2V = 13°34', 2E = 20°4! für Blau:

 $\alpha=4,5265, \gamma=1.5356, \beta=1,5355.$ 2V=11051', 2E=18011 Durch Erhöhung der Temperatur findet eine Abnahme des Winkels Axen, wenn ihre Ebene normal zu $\infty R \infty$, und eine Zunahme statt, v sie in $\infty R \infty$ liegen; wird die Platte über 5000 erhitzt, so kehren Axen nach dem Erkalten nicht ganz in ihre frühere Lage zurück (Cloizeaux, Man. d. Min. I, 330—335.

Essignaures Natrium = $Na C^2 H^3 O^2 + 3 H^2 O$. a:b=1,1852:1:0.9964, $\beta=68^0 16'$. Combination Fig. 474: p=c $a=\infty P\infty$, $b=\infty R\infty$. c=oP, o=+P. $r'=+2P\infty$. So barkeit nach ∞P und oP. Optische Axenebene senkrecht zu ∞R



erste Mittellinie im spitzen Axenwinkel, mit c 55°; 2E = 99° 11' r 101° 50' violett; horizontale Dispersion kaum bemerkbar.

Essignaures Kupfer (Grünspan) = $Cu(C^2H^3O^2)^2 + H^2O$. a:l=1,5320:1:0,8108, $\beta=63°34'$. Combination Fig. 475: p=0 c=oP, $a=\infty P\infty$, o=+P, $r'=+2P\infty$. Spaltbarkeit nach und ∞P . Starker Pleochroismus (spangrün bis dunkelblau).

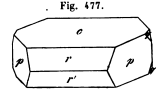
Essignaures Blei (Bleizucker) = Pb ($C^2H^3O^{2/2} + 3H^2O$. a:l=2,1791:1:2,4790, $\beta=70°12'$. Combination Fig. 476: $a=\infty l$ c=oP, $r'=+P\infty$, $p=\infty P$. Spaltbarkeit nach $\infty P\infty$ und Optische Axenebene $\infty P\infty$; Doppelbrechung +; erste Mittellinie (für

erschiedenen Farben nur wenige Min. abweichend), im stumpfen Winkel, ldet mit c 550 48'.

$$2\vec{V} = 83^{\circ} \ 27'$$
 $\beta = 1,570 \text{ roth}$
 $83 \ 55$ $1,576 \text{ gelb}$
 $87 \ 24$ $1,584 \text{ blau}$

Des Cloizeaux, Nouv. Rech. 111).

Oxalsäure = $H^2C^2O^4 + 2H^2O$. a:b:c = 1,6949: 1:3,3360, $\beta = 73^{\circ}$ 48'. Commation Fig. 477: c = oP, $p = \infty P$, $= -P\infty$, $r' = +P\infty$, $q = R\infty$. paltbarkeit nach ∞P . Optische Axenebene ormal zu $\infty P\infty$ und fast genau senkrecht 1 oP; erste Mittellinie $\parallel b$, zweite Mittel-

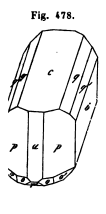


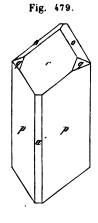
nie im spitzen Winkel gegen c 14° 43′ (roth), 41° 56′ (blau) geneigt; 2E = 117° 16′ roth, 118° 33′ blau.

Saures oxalsaures Kalium (Kleesalz) = $KHC^2O^4 + H^2O$. a:b:c:0,3360:1:0,8011, $\beta=46^{\circ}31'$. Combination Fig. 478: $p=\infty P$, $=\infty P\infty$, $b=\infty R\infty$, c=oP, $q=R\infty$, $q'=2R\infty$, $r'=+\frac{1}{2}P\infty$, =+P, o'=+2R2 (Zone o'ooo'). Spaltbarkeit nach $\infty P\infty$ vollmmen, $\infty P\infty$ deutlich.

Salicylsäure: $C^7H^6O^3$. a:b:c=4,3634:4:0,4344, $\beta=49^{\circ}3'$. mbination Fig. 479: $p=\infty P$, $a=\infty P\infty$, c=oP, $q=R\infty$, =+P.

Chinon = $C^6H^4O^2$. $a:b:c=1,0325:1:1,7100, \beta=7900'$.





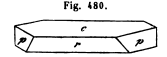


Fig. 481.

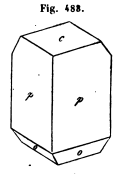
ombination Fig. 480: c = oP, $p = \infty P$, $r = + P\infty$ (Hintze, veröffentlichte Beobachtung).

Naphthalin = $C^{10}H^8$. a:b:c=4,3954:4:4,4278, $\beta=56^{\circ}34'$. mbination Fig. .484: c=oP, $p=\infty P$, $r=+2P\infty$. Spaltbar-

keit nach oP vollkommen. Optische Axenebene $\parallel \infty \mathcal{R} \infty$, durch die Spetungsblättchen eine Axe sichtbar (Groth, unveröff. Beob.).

Anthracen = $C^{14}H^{10}$. a:b:c=1,422:1:1,878, $\beta=55^{\circ}36'$. Combination Fig. 482: c=oP, $p=\infty P$, o=+P, $r=+2P\infty$. Spaltbarkeit oP. Optische Axenebene $\|\infty P \infty$, durch oP eine Axe sichtbar (Groth, unveröff. Beob.).

Fig. 482.



Dulcit = $C^{12}H^{14}O^{12}$. a:b:c=0.7369:4:0.7737, $\beta=66°45'$. Combination Fig. 483: $p=\infty P$, c=oP, o=+P. Optische Axenebene normal zur Symmetrieebene, b erste Mittellinie; zweite Mittellinie, im stumpfen Winkel, bildet mit c 40°53' roth, 40°35' blau;

 $2E = 4540 \, 10' \, \text{roth}, \, 4500 \, 0' \, \text{blau}.$

(Des Cloizeaux, Nouv. Rech. 131).

Anmerkung. Nach der in §. 38 gegebenen Definition der Hemiedrie wäre eine solche, und zwar nur eine Art, auch möglich im monosymmetrischen System; durch dieselbe würden die Querflächen und die Symmetrieebene urverändert bleiben, die prismatischen Formen dagegen in Paare von parallelen Flächen zerlegt werden. Ein Repräsentant dieser Hemiedrie ist indess bisher nicht aufgefunden worden.

VI. Das asymmetrische Krystallsystem.

§. 97. Einleitung. Wahl der Axen und der Grundform. Des letzte Krystallsystem umfasst nach Früherem alle Krystalle, welche keiner Symmetrieebene besitzen. Betrachten wir also irgend eine Fläche mit ihrer parallelen Gegenfläche, so wird zu derselben durch die Symmetrie keine

Paar paralleler Flächen ist also für sich eine einfache Krystallform. Paar paralleler Flächen ist also für sich eine einfache Krystallform. ehören aber wenigstens drei solcher Flächenpaare dazu, einen Raum schliessen, ein asymmetrischer Krystall muss also mindestens eine dreige Combination sein, während im vorigen Systeme zwei Formen zur ändigen Begrenzung eines Krystalls genügten. Im asymmetrischen im giebt es demnach nur eine einzige Art von Formen, nämlich lele Flächenpaare.

Da keine dieser Ebenen des Krystalls durch die Symmetrie irgendwie ezeichnet ist, so liegt keine Ursache dazu vor, dass irgend eine Richvorhanden sei, welche dadurch an Bedeutung hervorrage, dass sie für chiedene physikalische Erscheinungen gleichzeitig von Wichtigkeit sei. 1ach dem Grundgesetz der physikalischen Krystallographie die physikaen Hauptrichtungen nur von der Symmetrie des Krystalls abhängen, solche aber hier nicht vorhanden ist, so sind jene Richtungen für die chiedenen physikalischen Erscheinungen nicht nothwendig die gleichen. er That ist dies auch nicht der Fall. Die drei auf einander normalen ungen der grössten, kleinsten und mittleren Lichtgeschwindigkeit für bestimmte Farbe stehen in keiner gesetzmässigen Beziehung zu denen Minimum oder Maximum der Cohäsion, oder den Richtungen der sten, kleinsten und mittleren Ausdehnung durch die Wärme u. s. w. e jener drei Richtungen fällt ferner zusammen für die verschiedenen en, alle drei Hauptschwingungsrichtungen sind dispergirt, und zwar ; alle Regelmässigkeit.

Bei dem Mangel jeder geometrischen Symmetrie liegt bei den in Rede enden Krystallen gar kein Grund dafür vor, irgend eine bestimmte Wahl Axenebenen für besonders empfehlenswerth zu halten, es ist dieselbe hier, ohne alle Einschränkung durch praktische Erwägungen, völlig gegeben, d. h. wir stehen hier vor dem allgemeinen Fall der Bestimmung s Krystalls, welchen wir bereits S. 159 behandelt haben. nunmehr ein bestimmtes Beispiel, den in Fig. 484 dargestellten asymrischen Krystall, so ist demnach das Verfahren das folgende: len drei beliebige Flächen des Krystalls, z. B. a, b und c Fig. 484, Axenebenen, eine beliebige vierte, z.B. o, welche nicht in der zweier von jenen liegt, zur Grundform, und berechnen auf die in 62 angegebene Art die Elemente des Krystalls, so erhalten wir drei iefe Axenwinkel (daher der gewöhnlich gebrauchte Name »triklinisches ema) und ein selbstverständlich irrationales Parameterverhältniss. den Kanten der drei zu Axenebenen gewählten Flächen, d. h. den drei 1, stellen wir eine (a:b) Fig. 484), mit c bezeichnet, vertical und nennen Perticalaxe, von den beiden anderen lassen wir diejenige, welcher kürzere Parameter der Grundform entspricht (b:c), nach vorn abwärts igt, auf den Beobachter zulaufen und nennen sie Brachydiagonale endlich wird die dritte querlaufende Axe b (= der Kante a:c) die

Makrodiagonale genannt. Bei der Aufzählung der Elemente eines Krystalls sollen in Zukunft die Axenwinkel α , β , γ stets im rechten oberen vorderen Octanten angeführt werden.

Nach der so getroffenen Wahl der Axen und einer Grundform sind wir im Stande, alle übrigen Flächen des Krystalls einfach durch ihre Indices, oder durch Zeichen, deren Ableitung eine ganz analoge ist, wie in den beiden vorhergehenden Systemen, zu bezeichnen, wie es im folgenden § geschehen soll.

§. 98. Ableitung und Bezeichnung der asymmetrischen Formen. Die zur Grundform gewählte, alle drei Axen in endlichem Abstand schneidende Fläche o ist offenbar das Analogon einer Pyramidenfläche des rhombischen Systems mit ihrer parallelen Gegenfläche, also eines Viertels einer rhombischen Pyramide; man nennt daher diese, sowie jede die drei Axen in endlichen Abstand schneidende Form eine Tetartopyramide. Die in Rede stehende primäre Tetartopyramide wird bezeichnet, wenn sie vorn oben recht liegt, mit P' = (a : b : c) = (1 1 1), wenn sie vorn oben links P = (a : b' : c)= $(4\overline{4}4)$, vorn unten rechts (dies ist in Fig. 484 der Fall): $P_r = (a:b:l)$ = (111), vorn unten links (also hinten oben rechts ihre Gegenfläche): , =(a:b':c')=(111). Man kann nun an einem flächenreichen asymmetrischen Krystall leicht die Wahl der Axen so treffen, dass alle vier Tetatwpyramiden mit denselben Parametern daran auftreten; es würde aber hier, wie im vorigen System betreffs der zusammengehörigen Hemipyramiden, eine völlig falsche Vorstellung erwecken, wollte man von dieser Combination als von der »vollständigen asymmetrischen Pyramide« sprechen; eine solche existirt nicht, sondern jene vier Formen stehen unter einander in keiner anderen Beziehung, als zu den übrigen Krystallslächen; gleiche Indices & hielten sie nur durch eine ganz willkürliche Stellung des Krystalls, bei jeder anderen, die ebenso berechtigt ist, erweisen sie sich als verschieden, so dass man z. B. ebenso gut drei davon zu Axenebenen und eine zur Grundform nehmen kann.

Alle anderen, etwa noch vorkommenden Tetartopyramiden lassen sich nun ganz ebenso, wie im rhombischen System, von einer primären ableiten und dem entsprechend bezeichnen. Es wird also solche geben, welche eine verticale Ableitungsreihe bilden und, wenn sie vorn oben rechts liegen, folgendes allgemeine Zeichen haben:

$$mP' = (a : b : mc) = (hhl)_{(h>l)}$$

oder:

$$\frac{1}{m}P' = (a:b:\frac{1}{m}c) = (hhl), (h < l),$$

wenn sie dagegen vorn oben links gelegen sind:

$$m'P = (a : b' : mc) = (hhl)_{(h>l)}$$

ler:

$$\frac{4}{m}P = a \quad i \quad \frac{i}{m}c = hhl \quad \text{a.s.}$$

on jedem Gliede einer solcher. Beihe wird eine makrodiagonale heiter on Tetartopyramiden abzuleiten sein, deren

llgemeines Zeichen:

$$m\bar{P}'n = a:nb:mc = i.i.'$$
u. s. f.

Ebenso eine brachydiagonale Ableilungsreihe"; mit der Bezeichnung

$$mPn = na:b:mc = hki$$
u.s. f.

Die Endglieder dieser drei Arten von leiben sind, wie im rhombischen System. Formen, welche einer Axe parallel laufen. In sie aber nur aus einseitig vorhandenen Lächen, je mit ihrer Gegenfläche, bestehen.



önnen sie nicht »Prismen« und »Domen« benannt werden, sonderz misser ie Namen »Hemiprismen« und »Hemidomen« erhalten.

Die primären Verticalreihen der Tetartopyramiden führen zum pramiten Behten Hemiprisma p Fig. 484 :

$$\infty P_c = a : b : \infty c = 110$$

la gemeinschaftliches Grenzglied der rechten oberen und unteren Tetarte-Framiden, deren gegenseitige Combinationskante von jenem abgestumpft Fürd, sowie zum linken primären Hemiprisma p' Fig. 184:

$$\infty P = a : b' : \infty c = 1\overline{1}0$$

s gemeinsames Grenzglied der beiden Reihen der linken oberen und unren Tetartopyramiden.

Abgeleitete verticale Hemiprismen entstehen durch rationale Vervieliktigung der Makrodiagonale:

$$\infty \bar{P}, n, \infty / \bar{P} n = (a : nb : \infty c), \quad a : nb' : \infty c = hk0 \quad h\bar{k} \ell$$

Ther durch eine solche der Brachvdiagonale:

^{*)} Biner solchen gehört z. B. die Fläche o' = 3 P. 3 Fig. 454 an.

Eine makrodiagonale Ableitungsreihe von Tetartopyramiden führt wachsendem n endlich, wenn $n = \infty$ wird, auf ein vorderes makrogonales Hemidoma, allgemein:

$$m'\tilde{P}'\infty = (a:\infty b:c) = (h 0 l)$$

als gemeinschaftliche Grenzform der oberen rechten und oberen li Flächen, oder zu einem hinteren makrodiagonalen Hemidoma

$$m, \overline{P}, \infty = (a' : \infty b : c) = (\overline{h} \ 0 \ l),$$

welche zugleich die letzte Form der Reihe der unteren rechten und un linken (vorn Tetartopyramide bildet. Das erstere liegt am Krystall oben und hinten unten, es würde die stumpfe Kante der beiden Axeneh $a,\ c$ Fig. 484 abstumpfen; das letztere vorn unten und hinten oben Abstumpfung der scharfen Kante a:c. Die Endglieder derjenigen Re welche sich von den primären Tetartopyramiden herleiten, sind das vo primäre makrodiagonale Hemidoma

$$'\bar{P}'\infty = (a:\infty b:c) = (101)$$

und das entsprechende hintere:

$$,\overline{P},\infty = (a':\infty b:c) = (\overline{1} \ 0 \ 1).$$

In ganz derselben Weise liefern die brachydiagonalen Ableitungsrbrachydiagonale Hemidomen; diese sind entweder rechte (roben und links unten die Kante der Axenebenen b und cabstumpfderen Zeichen

$$m_i \breve{P}' \infty = (\infty a : b : m_i c) = 0 k l_i$$

die gemeinschaftlichen Grenzformen der Reihen der rechten oberen linken unteren Tetartopyramiden; oder es sind linke (links oben rechts unten in der Zone b c liegend),

$$m'\breve{P},\infty = (\infty a : b' : mc) = (0 \overline{k} l),$$

die Grenzformen, sowohl der Reihen der linken oberen, als auch derjen der rechten unteren Tetartopyramiden.

Schliesslich können die drei Axenebenen selbst, als Grenzglieder Ableitungsreihen aufgefasst, bezeichnet werden, und zwar die der Brachagonale und Verticale parallele b Fig. 484, das Brachypinakoid, ein solches der brachydiagonalen Hemidomen, für den Fall $m = \infty$,

$$\infty \breve{P} \infty = (\infty a : b : \infty c) = (0 1 0);$$

ferner die der Makrodiagonale und Verticalen parallele Axenebene a Fig. 4 das Makropinakoid, als das entsprechende Grenzglied der Reihe makrodiagonalen Hemipyramiden:

$$\infty \overline{P} \infty = (a : \infty b : \infty c) = (1 \ 0 \ 0)$$

und endlich die dritte, nach vorn und seitlich geneigte Ebene, welche Axen a und b parallel ist, die Basis c Fig. 484, als untere Grenze verticalen Reihe aller Tetartopyramiden (m = 0):

$$o P = (\infty a : \infty b : c) = (0 \ 0 \ 1).$$

Das Schema, welches alle diese Ableitungsreihen versinnlichen wist vollkommen identisch mit dem S. 350 gegebenen des rhombis

stems, wenn die Accente hinzugefügt werden, welche angeben, in welchem tanten die Tetartopyramiden etc. liegen. Es gelten für die darin zunmengestellten Formen auch die gleichen Zonenverhältnisse, wie leicht zu ersehen; es liegen also z. B. alle verticalen Hemiprismen in der Zone des kro- und des Brachypinakoids, alle makrodiagonalen Hemidomen in derligen des Makropinakoids und der Basis, endlich liegen alle brachydianalen Hemidomen mit parallelen Kanten zwischen oP und $\infty \widecheck{P} \infty$. Diese ei Zonen entsprechen also ganz den drei prismatischen Zonen des rhomschen Systems, nur mit dem Unterschiede, dass die Zonenaxen sich niefwinkelig, bei letzterem rechtwinkelig durchschneiden.

Dagegen hat hier der Zusammenhang der Ableitungsreihen und die rauf gegründete Bezeichnung der Formen eine weit geringere Bedeutung, in den vorhergehenden Systemen, weil dieselbe ja nur von der wilirlich gewählten Stellung des Krystalles abhängt und man daher jede iche nach Belieben zur Tetartopyramide oder zum Hemiprisma, zum Hemima, zur Basis u. s. f. machen kann, indem man eine andere Aufstellung ihlt.

Die physikalischen Eigenschaften der asymmetrischen **§**. 99. Für die Elasticität asymmetrischer Krystalle liegen bisher rystalle. ch keine Bestimmungen vor; nach Analogie der übrigen Eigenschaften uss die Elasticitätsfläche eines hierher gehörigen Krystalls eine höchst comicirte und gänzlich unsymmetrische Gestalt haben. Von der Cohäsion fahren wir durch die Spaltbarkeit, in welchen Richtungen dieselbe ein inimum hat; es ist nun wegen des Mangels einer Symmetrieebene a priori 1zunehmen, dass niemals nach zwei Richtungen eine gleichartige Spaltırkeit existirt, weil zu keinem Minimum der Cohäsion ein zweites gleicherthiges durch die Symmetrie gefordert wird. Dies ist nun auch nicht der II; die asymmetrischen Krystalle sind nach einer oder mehreren Richngen spaltbar, welche natürlich stets krystallonomisch möglichen Flächen tsprechen, aber in letzterem Falle ist die Vollkommenheit derselben eine Schiedene. Welche Art von Flächen die Spaltungsebenen sind, ob Axennen, Hemiprismen o. a., ist naturlich hier ohne alle theoretische Betung, da dies von der willkürlichen Wahl der Axen abhängt. Genaue tebestimmungen, durch welche man das Gesetz der Aenderung der 14sion mit der Richtung innerhalb einer Krystallsläche erkennen würde, d bisher nicht angestellt worden, während gerade in dieses System ein veral, der Cyanit oder Disthen (Al²SiO⁵), gehört, dessen Härte auf er und derselben Fläche, derjenigen der deutlichsten Spaltbarkeit, den Ssten Unterschied zeigt. welchen man kennt.

Gehen wir über zu den optischen Eigenschaften, so ist bereits berkt worden, dass die Richtung der Hauptschwingungsaxen weder für die rschiedenen Wellenlängen des Lichtes zusammenfallen, noch in irgend der Beziehung zu derjenigen der Krystallkanten stehen. Im Allgemeinen also keine Krystallfläche einem optischen Hauptschnitt für eine bestimmte

Farbe parallel, und in Folge dessen sind die Schwingungsrichtungen auf einer Platte, sie möge, von welchem parallelen Flächenpaar es auch sei, gebildet werden, schief gegen die Kanten gelegen und bilden mit diesen verschieden Winkel, wenn die Farbe des einfallenden Lichtes eine andere ist. Es ist klar, dass man die Lage der Hauptschwingungsrichtungen für eine bestimmt Wellenlänge finden kann, wenn man für eine Anzahl paralleler Flächenpare jene Winkel mittelst des Stauroskopes bestimmt, denn die so gefundena Schwingungsrichtungen für eine Krystallsläche sind parallel der grossen ut kleinen Axe derjenigen Ellipse, welche der Durchschnitt der optische Elasticitätsfläche mit jener Krystallfläche bildet. Grailich hat in seinen Werke: »Krystallographisch-optische Untersuchungen, Wien und Olmütz, 1884 S. 26 f. die Formeln hergeleitet, durch welche man aus den Schwingungrichtungen der einzelnen Krystallslächenpaare die Lage der Axen der optische Elasticitätsfläche in Bezug auf die krystallographischen Axen berechnen kan; es stellt sich hierbei heraus, dass es nöthig ist, die Schwingungsrichtungs für wenigstens vier Paare paralleler Krystallflächen festzustellen. Da diese Weg ein sehr umständlicher ist und eine grössere Zahl sehr vollkomment Krystallplatten erfordert, ist er bisher bei den wenigen optisch untersuchen asymmetrischen Krystallen nicht eingeschlagen worden; man hat sich # der Bestimmung der Schwingungsrichtungen für ein oder zwei vorherrschaft ausgebildete Flächenpaare begnügt und hat die Lage der Elasticitätene indirect, durch Aufsuchung der Lage der optischen Axen, bestimmt, bi manchen nur das letztere. Dies kann in der Weise geschehen, dass met den Krystall durch verschiedene Flächenpaare hindurch im convergente Lichte betrachtet; ist er einigermassen flächenreich, so wird man leicht mi Flächenpaare finden, durch welche hindurch das Bild je einer Axe (bei se kleinem Axenwinkel auch beide durch ein einziges) noch innerhalb des Gesichtsfeldes gelangt. Berücksichtigt man nun die dabei stattgefunden Brechung, so kann man aus der bekannten Lage der Flächen (am beste durch eine graphische Projection) ungefähr diejenige der ersten Mittellie bestimmen; alsdann schleift man senkrecht zu dieser eine Platte, web naturlich noch nicht genau richtig ist, daher sie das Interferenzbild centrisch im Gesichtsfeld zeigt, bestimmt die Grösse und Richtung der Abweichung und corrigirt danach den Schliff der Platte, bis die Axenbilder genau gleich weit von der Mitte des Gesichtsfeldes abstehen und ihre Vabindungslinie durch diese geht; da nunmehr die Platte senkrecht zur erste Mittellinie ist, so giebt die Messung der Winkel, welche sie mit den this gebliebenen natürlichen Krystallflächen bildet, die Lage jener, und da einem optischen Hauptschnitt parallel ist, so sind ihre beiden Schwingur richtungen zugleich die zweite und die dritte Hauptschwingungsrichtung; 🌶 liefert also die Richtung der drei optischen Elasticitätsaxen und die Grief des Axenwinkels. Da die richtige Lage der Schlifffläche indess doch angenähert erreicht wird, so ist die hierdurch zu erzielende Genaust keine sehr grosse. Ebenso genau, wie durch vollständige stauroskopisch

tersuchung, lässt sich die Lage der drei Hauptschwingungsrichtungen auf gende Art feststellen, wie sie z. B. beim Kupfervitriol (s. Beispiel im folgen-1 6) angewendet worden ist: Wenn man durch zwei oder mehr natürliche r kunstliche Flächen, welche ziemlich stumpfe Winkel mit einander bilden, selbe optische Axe im Gesichtsfeld des Polarisationsapparates erblickt, so n man den scheinbaren Winkel, welchen dieselbe mit der Normalen jedes ser Flächen bildet, nach einer in der III. Abtheilung zu erläuternden hode messen; da aber die einer optischen Axe parallelen Strahlen den Heren Brechungsexponent β besitzen (vergl. S. 401), so kann man aus en scheinbaren die wahren Winkel berechnen, wenn man & kennt. Ein ma, welches zu der Bestimmung dieser Constante genügt, ist nun aber nur ungefährer Kenntniss der Lage der optischen Axenebene leicht anertigen; seine brechende Kante muss normal zur Ebene der optischen en sein, was man mit genügender Genauigkeit dadurch controliren kann, s dasselbe, wenn es auf den Träger des Polarisationsinstrumentes so (mit chs) befestigt wird, dass einmal eine, einmal die andere Fläche oben izontal und die brechende Kante dem im Gesichtsfeld befindlichen Verticalch des Mikrometers parallel ist, jedesmal eine optische Axe nach rechts r links abgelenkt, aber im Horizontalstrich liegend, żeigt. Hat man nun diese Art die wahren Winkel bestimmt, welche die Richtung der einen schen Axe mit mehreren Krystallflächen einschliesst, so ist dadurch ihre e gegen die Krystallaxen gegeben. Bestimmt man nun in genau derselben ise diejenige der anderen optischen Axe, so folgt daraus durch Rechnung Lage der Axenebene und der ersten Mittellinie, d. h. der drei Hauptwingungsrichtungen. Selbstverständlich ist bei dieser, wie bei der iroskopischen Untersuchung, die Bestimmung derselben für homogene ben getrennt vorzunehmen, da sie alle drei dispergirt sind.

Aus dieser Dispersion der drei Hauptschwingungsrichtungen folgt nun Beschaffenheit des Interferenzbildes, welches eine senkrecht zur ersten ellinie (für mittlere Farben) geschnittene Platte im weissen Lichte zeigt, I welches auf Taf. I, Fig. 12 und 13 dargestellt ist. Dieses Bild, von er Platte von doppeltchromsaurem Kalium (s. Beispiele), deren Körperfarbe proth ist, hervorgerufen, zeigt Verschiedenheit der Farbenvertheilung in Ringen nach allen Richtungen, so dass es nach keiner Seite hin Sympie aufweist.

Was die thermischen Verhältnisse betrifft, so ist namentlich die Ausnung durch die Wärme von Interesse. Wenn nun auch bisher kein mmetrischer Krystall eine eingehende Untersuchung in dieser Hinsicht anden hat, so ist doch kein Zweifel darüber möglich, dass die Richtungen grössten, mittleren und kleinsten Ausdehnung in keiner gesetzmässigen iehung mit krystallographischen Richtungen stehen, Ja dass sie für veriedene Temperaturintervalle sogar eine Aenderung ihrer Lage erfahren. demnach von den natürlichen Flächen eines Krystalls keine einzige genau er thermischen Axe parallel ist, so muss jede derselben ihre Lage gegen

die drei thermischen Axen ändern; d. h. alle Winkel eines metrischen Krystalls sind veränderlich mit der Temp desselben. Dass die Richtungen der grössten, mittleren und Wärmeleitungsfähigkeit unsymmetrisch in den Krystallen gelegen si weist der Umstand, dass die grosse und kleine Axe der isothermen welche durch das Sénarmont'sche Experiment erhalten wird, ste gegen die Kanten der untersuchten Fläche stehen.

So zeigen uns die asymmetrischen Krystalle den höchsten (
geometrischer und physikalischer Unregelmässigkeit, welchen ein he
krystallisirter Körper überhaupt haben kann. Während zwar für
zelne physikalische Eigenschaft, z. B. das Verhalten gegen Licht v
bestimmten Farbe, vollkommene Symmetrie herrscht, indem di
geschwindigkeit nach drei auf einander senkrechten Richtungen ihr
grössten, mittleren und kleinsten Werth erreicht und sich dazwisch
metrisch ändert, so sind doch diese drei physikalischen Hauptrichtun
schiedene für jede einzelne physikalische Eigenschaft und die Lage (
für die eine steht in keiner nachweisbaren Beziehung zu derjenig
drei Richtungen für eine andere Eigenschaft.

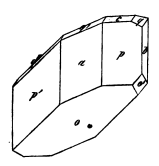
§. 100. Beispiele: Naturl. Kryolith = $6NaF + Al^2F^8$. = 0,9665: 1:1,3879; $\alpha = 89^{\circ}$ 44', $\beta = 90^{\circ}$ 18', $\gamma = 90^{\circ}$ 3' (b

Fig. 485.

Wahl der Axenebenen sind dieselben also mal zu einander). Combination Fig. 485: p $p' = \infty'_{c}P$, c = oP, $q = P'_{c} \infty$, $q' = P'_{c}$ sind somit zum Makro- und Brachypinak jenigen Abstumpfungen der Kanten p:p' welche den Diagonalen der Basis parallel seden Krystallen aber gewöhnlich nicht au Spaltbarkeit nach $\infty P'_{c}$, $\infty'_{c}P$ und oP_{c} deutlich. Optische Axenebene fast parallel der diagonale; sie schneidet die drei Axen in de

hältniss: 3,2a:27,3b:c; die erste Mittellinie macht mit der Eb





Axen a und c einen Winkel Doppelbrechung +. (Websky, N f. Mineral. 1867.)

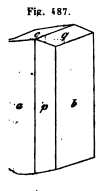
Schwefelsaures Kupfer (vitriol) = $Cu SO^4 + 5H^2O$. = 0,5656: 1: 0,5499; $\alpha = 9$ $\beta = 1060$ 49', $\gamma = 770$ 37'. On tion Fig. 486: $p = \infty P_0$, p' = 100 p = 100 we Mittellinie im rechten hinteren Octanten oben liegt und die zu derben (für mittlere Farben) normale Ebene mit P' 72° 53′, mit $\infty \bar{P} \infty$ 34′, mit $\infty \bar{P}'$, 2 (Abstumpfung der Kante p:b) 43° 44′ einschliesst; = 56° 2′; Dispersion $\varrho < v$, deutlich; Doppelbrechung —. Hauptechungsquotienten für die D-Linie:

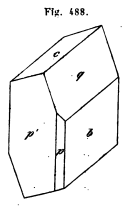
 $\alpha = 1,5156, \beta = 1,5394, \gamma = 1,5464.$

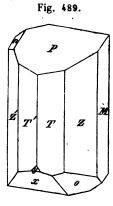
ape, Poggend. Ann. Ergänzungsbd. VI, 35).

Schwefelsaures Mangan (Manganvitriol) = $MnSO^4 + 5H^2O$, hat seelbe Krystallform wie das vorige Salz.

Dich roms a ures Kalium = $K^2Cr^2O^7$. a:b:c=0.5575:4:0.5514; = 82° 0′, $\beta=90°$ 54′, $\gamma=83°$ 47′. Combination Fig. 487: $\implies \bar{P} \infty$, $b=\infty \bar{P} \infty$, c=oP, $q=\bar{P} \infty$, $p=\infty P$. Spaltrkeit $\infty \bar{P} \infty$ sehr vollkommen, $\infty \bar{P} \infty$ und oP deutlich. Optische Axenene ungefähr senkrecht zur Brachydiagonale, durch $\infty \bar{P} \infty$ ist eine Axet in der Mitte des Gesichtsfeldes sichtbar. Doppelbrechung +.







htungen auf allen Flächen schief gegen die Kanten; weitere optische tersuchung fehlt.

Nature. Nature on feelds path (Albit) = $Na^2Al^2Si^6O^{16}$. a:b:c 0,6333: 4:0.5575; $\alpha=85^056'$, $\beta=416^028'$, $\gamma=88^08'$. Comation Fig. 489: P=oP, $M=\infty \check{P}\infty$, $T=\infty P'$, $T'=\infty'P$, ∞ $\not\sim P'$, $N=\infty'\check{P}$, $N=\infty'\check{$

ist auf die schärfere Kante oP: $\infty \not \!\! P \infty$ aufgesetzt und bildet mit oP101 mit $\infty \not P \infty 165^{\circ}$, mit $\infty P'$, 125°. Axenwinkel in Ocl:

Starke geneigte Dispersion, eine andere nicht deutlich erkennbar. I

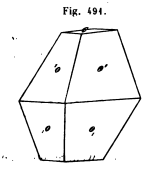
Cloizeaux, Ann. d. chim. phys. 1875.) Traubensäure = $C^4H^6O^6 + 2H^2O$. a:b:c=0.8017:1:0.49

Fig. 490.

 $\alpha = 75^{\circ} 16', \ \beta = 97^{\circ} 59', \ \gamma = 120^{\circ} 22'. \ C$ bination Fig. 490: $a = \infty \bar{P} \infty$, $b = \infty \bar{P}$ $p = \infty P'$, $p' = \infty P'$, $r = P' \infty$, q = P' $r' = \bar{P}, \infty, q = '\bar{P}, \infty.$ Optische Axenel fast genau parallel ∞ P'_i ; die erste Mittellinie nahe in dieser Ebene, bildet (für mittlere Far mit der Verticalen 470 im unteren linken Octa vorn. Für mittlere Farben ist: $2V = 67^{\circ}$ $2E = 115^{\circ} 10'$, $\beta = 1,526$; geringe Disper der Axen $\rho > v$; von derjenigen der Mittelli die geneigte zu erkennen (Groth, Poggend. A 135. Bd. 648).

Bibromorthonitrophenol = $C^6H^3N0^3$ $a:b:c=0.6114:1:1.8241; \quad \alpha=820$

 $\beta = 90^{\circ} 45'$, $\gamma = 89^{\circ} 24'$. Combination Fig. 491: c = o P, o = 0o' = P', o = P, o = P, d. h. alle vier Tetartopyramiden, deren Param die gleichen sind; die Combination ähnelt geometrisch ausserordentlich ei



monosymmetrischen (+P, -P, oP), in welc das Makropinakoid Symmetrieebene wäre, 1 zufälligerweise ist auch in optischer Bezieh dieselbe Aehnlichkeit vorhanden; die optis Axenebene steht nämlich fast genau senkr zu $\infty \bar{P} \infty$ und die erste Mittellinie fällt nah dieselbe Ebene; letztere ist fast normal auf Hemidoma 2'P, ∞, nach welchem die Krys sehr vollkommen spalten.

Ausser dieser starken Dispersion der Axen noch eine gekreuzte Dispersion der Mittellinien deutlich wahrzuneh (Arzruni, Poggend. Ann. 452. Bd. 286).

Bijodorthonitrophenol = $C^{\bullet}H^{3}NO^{3}J^{2}$. a:b:c=0,6455:A:t,6 $\alpha = 86^{\circ} 43'$; $\beta = 90^{\circ} 29'$, $\gamma = 92^{\circ} 47'$. Combination = dem vori pur statt ,o und o' häufiger flachere Tetartopyramiden (4 P. 4 P) o Spalt keit co F co vollkommen. Die erste Mittellinie, für die verschied ben bis 1½° verschieden, steht nahe senkrecht zu jener Spaltungsfläche; egen divergiren die zweiten Mittellinien für die verschiedenen Wellengen ausserordentlich; die Axenebene bildet nämlich mit der Brachygonale

45
$$\frac{1}{2}$$
° für die *Li*-Linie (2*E* = 59 $\frac{1}{2}$ °)
37 - *Na*- - (- = 55 $\frac{1}{2}$)
23 - *Tl*- - (- = 52)

nach würden die Axenebenen für das äusserste Roth und das äusserste lett des Spectrums um etwa 70° gegen einander gedreht sein, die stärkste her beobachtete Dispersion der Axenebenen. Dieselbe bewirkt folgende scheinung: bringt man eine Spaltungsplatte, welche also nahe senkrecht ersten Mittellinite ist, in paralleles polarisirtes Licht, so erscheint sie bei ner Drehung dankel; denn wenn ihre Hauptschwingungsrichtungen für ih den gekreuzten Nicols parallel sind, so bilden diejenigen der andern ben so grosse Winkel mit jenen, dass sie zum Theil im Maximum ihrer ensität sind; es erscheint also stets eine Interferenzfarbe, welche gerade wechselt; wie die Farbe einer Quarzplatte beim Drehen des Analysators rzruni; a. a. Oi).

· • il ...•

south at single degree

Ueber die Ausbildung und die Verwachsungen der Krystalle.

§. 101. Unvollständige Ausbildung. Hemimorphie. Es ist in der Einleitung dieser Abtheilung, S. 156, als Ursache für die un ständige Ausbildung eines Krystalles die mechanische Hinderung s Weiterwachsens durch einen sesten sremden Körper, z. B. einen am Krystall derselben Substanz, angesührt worden. Indess kännen ringsum ausgebildete Krystalle eine unvollständige Ausbildung ze indem nämlich von den Flächen einer einsachen Form ein Theil sehk, somit solche zu Kanten zusammentressen, welche andernsalls nicht nachbart wären. Eine derartige Un vollzähligkeit der Flächen entweder:

I eine unregelmässige; diese ist eine einfache Folge des gleichen Abstandes der Flächen von einander; denn ebenso gut, wie den acht Flächen eines regulären Octaëders siehen so gross ausgebildet können, dass die achte die dreikantige Ecke ihrer drei Nachbarfläche äusserst kleines Dreieck abstumpft, ebenso gut können sich die letz direct schneiden, und die achte Fläche einmal gänzlich fehlen; es ki daher sehr häufig vor, dass an Krystallen einzelne Flächen ihrer Folnicht ausgebildet sind, ohne dass hierbei irgend eine Gesetzmässigkei waltet, wie man sogleich erkennt, wenn man mehrere Krystalle mit ander vergleicht;

- 2 eine regelmässige: von einer Gesetzmässigkeit in der Un zähligkeit der Flächen eines Krystalls kann man nur dann sprechen, in Bezug auf die Flächen einer bestimmten einfachen Krystallform an al Krystallen dieselbe in genau gleicher Weise auftritt. Diejenigen Krystallen dieselbe in genau gleicher Weise auftritt. Diejenigen Krystallen sich nun sämmtlich so. dass die regelmässig ausgewählte Hälfte Flächen gewisser einfacher Formen in principiellen Gegensatz zur and Hälfte tritt: in Folge dessen erscheinen beide Hälften als selbstät Formen, welche wohl auch mit einander combinirt auftreten können, als aber sich durch Oberflächenbeschaffenheit. Vorherrschen in der Combinen etc. unterscheiden. Die gesetzmässige Unvollzähligkeit der Flächen fällt in zwei verschiedene Arten:
 - a Hemiëdrie, welche bereits in §. 38 allgemein definirt wordt

bei Besprechung der einzelnen Krystallsysteme ihre eingehende Erorteg erhalten hat; sie kann nach zwei verschiedenen Gesetzen der Ausd der Flächen gleichzeitig auftreten und führt dann den Namen Tetoedrie.

b) Hemimorphie nennt man eine davon wesentlich verschiedene Ereinung, welche eine beschränktere Anzahl von Substanzen zeigt. eht darin, dass die Hälfte der Flächen einer Form, welche von der anen Halfte unabhängig ist, so ausgewählt erscheint, dass von den beiden en einer Symmetrieaxe die eine von denselben Flächen geschnitten wird, bei der ganzflächigen (holomorphen) Gestalt, die andere von keiner igen. Während also von einer hemiedrischen Form gleich viele Flächen beiden Seiten einer Symmetrieaxe gleichartig schneiden (auf jeder Seite Hälfte der Flächen der holoëdrischen), so schneiden die Flächen einer imorphen Form sämmtlich nur eine Seite der betreffenden Symmetrie-(welche wir dann die Axe der Hemimorphie nennen), und diese e tritt dann in einen Gegensatz zu der anderen, welcher auf einer wen molecularen Polarität der beiden entgegengesetzten Richtungen bet, denn dieser tritt durch eine physikalische, nur den hemimorphen stallen zukommende Eigenschaft, die Pyroëlectricität, zu Tage. se besteht darin, dass ein hemimorpher Krystall, wenn er erwärmt wird, den beiden Enden, welche in Bezug auf die Axe der Hemimorphie entengesetzt sind, entgegengesetzte freie Electricität zeigt, und hierbei die itive Spannung stets einem Ende, welches durch bestimmte hemimorphe talten krystallographisch charakterisirt ist, angehört, die negative dem eren Pol. Hat man nun für die Krystalle einer bestimmten Substanz se Beziehung zwischen der Ausbildung eines Poles und dem Zeichen der elbst auftretenden Electricität einmal hestimmt, so kann man an einem stall vorher angeben, welches Ende desselben beim Erwärmen positiv trisch werden wird, welches negativ. Die Stärke der auftretenden trischen Spannung ist für die verschiedenen hemimorphen Körper nicht gleiche, ausserdem hängt sie aber noch davon ab, ob die Krystalle in Richtung der Axe der Hemimorphie langprismatisch ausgebildet sind nicht; in letzterem Falle liegen die entgegengesetzt electrischen Enden, electrischen Pole, so nahe an einander, dass durch gegenseitige Influenz Erscheinungen gestört werden, daher nur in dem ersteren Falle eine g zweifellose Erkennung der Pyroëlectricität möglich ist. n electrischen Spannung hängt ferner noch ab von der Gestalt, d. h. den vorhandenen Ecken und Kanten, welche, je schärfer sie sind, um mehr ein Ausströmen der Electricität in die Luft gestatten. Um die ke, mit der die Electricität in einem solchen Krystall in verschiedenen tungen abgestossen wird, genau kennen zu lernen, müsste man eigentaus demselben eine Kugel schleifen, und deren electrische Spannung an 1 Stellen untersuchen. Bei verschiedenen der im Folgenden erwähnten Der ist indess die beim Erwärmen entwickelte Electricität so stark, dass

ein einigermassen prismatisch nach der Axe der Hemimorphie verlängere Krystall den electrischen Gegensatz seiner beiden Enden auf folgende eifache Art zu erkennen gestattet:

Die pyroëlectrischen Krystalle zeigen freie Electricität nur so lange, at ihre Temperatur sich ändert, und zwar, während sie sich abkühlen, die engegengesetzte von derjenigen welche an demselben Ende während des Erwärmens auftritt. Man erwärmt nun einen solchen Krystall z. B. eine Turmalin, der sich hierzu am meisten eignet mittelst einer Weingeistslame auf 100—200°, und legt ihn dann wie es in Fig. 192 angedeutet ist, af einen kleinen Messingträger, welcher unten ein Achathütchen trägt, mittelst

Fig. 492.



dessen er da wegen der angehängten Messingkuns sein Schwerpunkt tieser liegt wie eine Magnetaul frei aus einer Nadelspitze, welche im Stativ eingelaum ist, spielt. Nähert man nun dem einen Ende eine positiv electrischen Körper geriebenen Glasstah, wird dieses abgestossen, das andere angezogen; welchen nimmt man hierzu einen zweiten Turmänkrystall, dessen eines Ende, wenn er vorher ebenfall erwärmt war und nun im Abkühlen begriffen ist, dweine Ende des ersten anzieht, das andere abslät, während das entgegengesetzte sich gerade umgeken verhält.

G. Rose, welcher zuerst den Zusammenhang des Zeichens der entstehenden Electricität mit der krystallographischen Ausbildung der beiden entgegengesetzten Pole der Axe der Hemimorphie genauer kennen lehte s. Poggendorff's Ann. Bd. 39, 285 und Abhandl. d. Berl. Akad. 1843, führte folgende Namen zur Unterscheidung der letzteren ein: analoger Pol für dasjenige Ende der betreffenden Symmetrieaxe, welches bei steiget der Temperatur Aenderung positiv positiv electrisch, beim Abkühlen (Aerderung negativ negativ wird; antiloger Pol für das Ende, welches beim Erwärmen Temperaturänderung + negativ, beim Abkühlen positiv electrisch wird.

Nach der oben gegebenen Definition der Hemimorphie ist eine solche nicht möglich im asymmetrischen Systeme, da in diesem eine Symmetriend nicht existirt: im monosymmetrischen kann es nur eine Art derselben geben, bei welcher die beiden Seiten der Symmetrieaxe in Gegensatz treten; in den anderen Systemen können mehrere Arten der Hemimorphie gedack werden, da dieselben mehrere Symmetrieaxen besitzen. Im rhombischen System kann eine solche nach jeder einzelnen der drei Symmetrieaxen eintreten; da es jedoch beliebig ist. welche derselben man vertical stellt, preduciren sich diese drei Fälle genau genommen auch nur auf einen einzigen; Krystalle, welche gleichzeitig nach zwei Axen hemimorph wären, hat man noch nicht gefunden. Im hexagonalen und tetragonalen Krystallsystem wäre theoretisch sowohl Hemimorphie nach der Hauptaxe, als solche nach einer

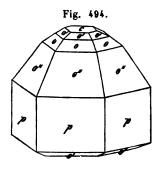
anderen Symmetrieaxe denkbar; beobachtet hat man jedoch bisher nur den ersteren Fall. Endlich hat man im regulären System noch keine Art der Hemimorphie kennen gelernt (dieselbe würde sich als ein an allen drei gleichwerthigen Hauptaxen auftretender Gegensatz der beiden Seiten documentiren).

Folgende sind die Körper, an deren Krystallen bis jetzt die Hemimorphie nachgewiesen worden ist:

a) Tetragonales System*).

Jod succinimid = $C^4H^4O^2NJ$. a:c=1:0,8733. Combination Fig. 493: $p=\infty P$; observed Pol: o'=2P; unterer Pol: o=P, unter-





'geordnet o' = 2 P. Spaltbarkeit P ziemlich deutlich. Doppelbrechung —. (Groth, Annalen d. Chemie u. Pharm. v. Liebig, 7. Suppl.-Bd. 117).

b) Hexagonales System.

Schwefelcad miu m (nat. Greenookit) = CdS. a:c=1:0,8127. Combination Fig. 494: $p=\infty P$, oberer Pol: c=oP (klein), $o'=\frac{1}{2}P$, o=P, o''=2P, unterer Pol c=oP gross, $o'=\frac{1}{2}P$.

Antimonsilberblende $=Ag^6Sb^2S^6$ und Arsensilberblende $=Ag^6As^2S^6$. Die bereits S. 287 beschriebenen Krystalle dieser Substanzen sind nur äusserst selten an beiden Enden ausgebildet, doch würde ihre Hemimorphie auch, wenn keine derartigen Krystalle bekannt wären, durch das Auftreten des Prismas erster Ordnung als trigonales, erwiesen sein, wie aus den Erörterungen bei dem Turmalin (s. unten) hervorgeht.

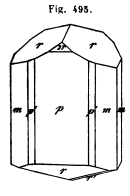
Ueberjodsaures Natrium S. 302 zeigt am oberen Ende die in Fig. 334 dargestellten Flächen, am unteren nur die Basis.

Naturl. Turmalin = $(Mg, Fe, H^2, K^2, Na^2)^3 Al^4B^2Si^4O^{20**}$. a:c

^{*)} Um mit einem recht einfachen und leicht verständlichen Beispiel zu beginnen, ist hier das tetragonale System vorangestellt worden.

^{**)} In des Verf. »Tab. Uebers. d. einf. Mineralien« ist in den Turmalinformeln durch Druckfehler nur die Hälfte der Al^2 O^3 angegeben.

= 1:0,4474. Diese Krystalle sind zugleich rhomboedrisch hemiedrisch und in Folge dessen übt die Hemimorphie einen Einfluss auf die prismatischen Formen aus, welcher bei holoëdrischen unmöglich ist, und daher mit Evidenz beweist, dass dieselben, obgleich geometrisch nicht von holeedrischen verschieden, doch eigentliche hemiedrische Formen sind, wie wir dies bei der Entwickelung der verschiedenen Arten der Hemiëdrie früher annahmen. Bei den Rhomboëdern tritt durch die Hemimorphie ein Geessatz der drei oberen Flächen gegen die drei unteren Parallelflächen ein; das hexagonale Prisma erster Ordnung ist nun, wie S. 281 erörtert, ein Rhomboëder, dessen Flächen vertical sind; daher gehören die drei abwechselnden Flächen, wie aus Fig. 293 hervorgeht, dem oberen, die drei anderen dem unteren Pol an; die Hemimorphie muss daher diese Form in zwei trigonale Prismen (vergl. Fig. 330) verwandeln, von denen nur eines auftritt, oder das andere mit anderer Flächenbeschaffenheit. zeigt Fig. 292, dass das dihexagonale Prisma nichts anderes ist, als ein Skalenoëder mit unendlich grosser Hauptaxe, dass seine Flächenpaare also abwechselnd dem oberen und dem unteren Pol angehören; an einem bemimorphen Krystall muss es daher als ditrigonales Prisma (s. Fig. 327) erscheinen. Was endlich das Prisma zweiter Ordnung betrifft, so ersieht man aus Fig. 296, dass seine Flächen sämmtlich sowohl dem oberen als dem unteren Pol zugehören, diese Form also durch die Hemimorphie keine Aenderung erfahren kann. In der That verhalten sich nun die rhomboedrischen und zugleich hemimorphen Krystalle genau so, wie es jene Anschauung der hemiëdrischen Formen erfordert. Es wurde bereits bei der Antimonsilberblende und Arsensilberblende angeführt, dass das Prisma erster Ordnung an denselben als trigonales auftritt; das Gleiche ist beim Turmain der Fall, von dem eine Combination der häufigeren Flächen in Fig. 495



abgebildet ist. Als prismatische Formen treten dara das Prisma erster Ordnung $p = \infty P$ nur mit drei abwechselnden Flächen, $p' = \infty P \frac{1}{4}$ als ditrigonales, dagegen $m = \infty P2$ mit allen Flächen, auf; der obere (der antiloge) Pol zeigt r = +R, 2r = -R, der untere (analoge) r = +R und die Abstumpfung der Polkanten desselben $r' = -\frac{1}{4}R$. Der analoge Pol ist nach G. Rose's Untersuchungen stets derjenige, an welchem die Flächen von R auf die Flächen, nicht auf die Kanten des trigonalen Prisms aufgesetzt erscheinen. Die Brechungsexponenten des farblosen Turmalin sind für die D-Linie:

$$\omega = 1,6366, \qquad \varepsilon = 1,6193,$$

die Doppelbrechung also negativ; die meisten Turmaline sind jedoch, je nach ihrem Eisen- oder Mangangehalt, verschieden gefärbt, und besitzen dann höhere Brechbarkeit und sehr starken Pleochroismus; manche derselben absorbiren, wenn man das Licht durch eine parallel

r Axe geschnittene Platte gehen lässt, den ordentlichen Strahl so stark ergl. S. 53), dass man zwei derselben, in einer sogenannten Turmalinnge drehbar mit einander verbunden, als Polarisator d Analysator eines, freilich sehr unvollkommenen Polari-

ionsapparates verwenden kann.

Tolylphenylketon $=C^{14}H^{13}O$. a:c=4:1,2254. mimorph und zugleich rhomboëdrisch hemiëdrisch, daher n den Krystallen dasselbe gilt, wie vom Turmalin. mbination Fig. $496: p=\infty P$ als trigonales Prisma rherrschend, $p'=\infty P$, das entgegengesetzte trigonale isma, stets schmal; am oberen (analogen) Pol r=+R, $=-\frac{1}{2}R$; am unteren (antilogen) Pol r=+R, r=-R. Doppelbrechung—; Brechungsexponenten r die D-Linie

 $\omega = 1.7170, \quad \varepsilon = 1.5629$ roth und Bodewig, unveröffentl. Beob.).

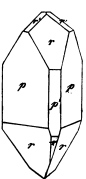


Fig. 497.

c) Rhombisches System*).

Phosphorsaures Ammonium - Magnesium (naturl. Struvit) $: NH^4 Mg PO^4 + 6 H^2 O, \quad a:b:c = 0.5626:4:0.9463.$ Combination

3. $497: b = \infty \check{P}\infty;$ am oberen (antigen) Pol: $r = \bar{P}\infty, q = \check{P}\infty, q' = 4 \check{P}\infty;$ a unteren (analogen) Pol: c = oP, $= \frac{1}{2}\bar{P}\infty.$ Spaltbarkeit $\infty \check{P}\infty$ ziemlich vollamen. Optische Axenebene oP, a erste Itellinie, Doppelbrechung +.

the, Doppendie thing
$$+$$
.

 $2E = 46^{\circ} 32' \text{ roth},$
 $47 30 \text{ gelb},$
 $48 46 \text{ violett},$
 $\beta = 1,497 \text{ roth},$
 $1,502 \text{ gelb}.$

Academy advected in Wissens.

Fur Roth: $2E = 44^{\circ} 49'$ bei 7° C.

54 50 - 95 -

Ps Cloizeaux, Nouv. Rech. 95). Electr. s. Hausmann, Götting. hr. 1846, 121.

Nat. Kieselzinkerz = $Zn^2SiO^4 + H^2O$. a:b:c = 0.7835:4:0.4778. In the second sec

⁾ In diesem System ist stets die Axe der Hemimorphie zur Verticalaxe gewählt

Optische Axenebene $\infty \bar{P} \infty$, c erste Mittellinie, Doppelbrechung +; optisch Constanten:

(von Lang, Sitz.-Ber. d. Wien. Akad. 37. Bd. 379).

Resorcin = $C^6H^6O^2$. a:b:c=0.9105:4:0.5404. Combination Fig. 499: $p=\infty P$, observed Pol: $r=\bar{P}\infty$, unterextended Pol: o=P. On tische Axenebene oP, a erste Mittellinie, Doppelbrechung —; für di Na-Linie ist $2V=46^{\circ}14'$, $\beta=4.555$;

(Groth, unveröff. Beob.).

Fig. 498.

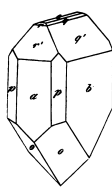
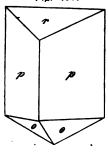


Fig. 499.



. Fig. 500,



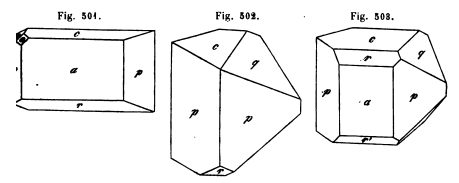
Milchzucker = $C^{12}H^{22}O^{11}$. a:b:c=0,3529:4:1,6092. a:b:c=0,3529. a:b:c=0,3529. a:b:c=0,3529. a:b:c=0,35

d) Monosymmetrisches System.

Rohrzucker = $C^{12}H^{22}O^{11}$. a:b:c=1,2595:4:0,878 $\beta=76^{\circ}30'$. Combination Fig. 504: $a=\infty P \infty$, c=oP, r=+Pc $p=\infty P$; nur am linken (antilogen) Pol der Symmetrieaxe: q=P und o=-P. Spaltbarkeit $\infty P \infty$ deutlich. Optische Axenebene ∞Rc Doppelbrechung —; erste Mittellinie für mittlere Farben im stumpfen Axe winkel bildet mit $c=67^{\circ}48'$ (Miller);

$$2E = 77^{\circ} 53' \text{ roth}, 79^{\circ} 5' \text{ violett};$$

wache geneigte Dispersion; merkliche Aenderung des Axenwinkels und der ge der Mittellinie durch die Wärme (Des Cloizeaux, Nouv. Rech. 470); er die elektrischen Eigenschaften s. Hankel, Poggend. Ann. 49. Bd. 495. Quercit = $C^6H^{12}O^5$. a:b:c=0.7935:4:0,7533, $\beta=69^050'$. mbination Fig. 502: $p=\infty P$, c=oP, $r=+P\infty$; nur rechts:



= $\mathcal{R} \infty$. Optische Axenebene ∞ $\mathcal{R} \infty$, Doppelbrechung +, erste Mittelie im spitzen Winkel bildet mit c:

fur die *Li*-Linie 44° 49′
- - Na- - 44 46
- - Tl- - 44 22;

r scheinbare Axenwinkel:

fur die *Li*-Linie 57º 35'
- - *Na*- - 58 4
- - *Tl* - 58 34

odewig, unveröffentl. Beob.).

Weinsteinsäure (= Rechtsweinsäure) = $C^4H^6O^6$. a:b:c 1,2747:4:1,0266, $\beta=79^0$ 43'. Combination Fig. 503: $a=\infty P\infty$, =oP, $r=-P\infty$, $r'=+P\infty$, $p=\infty P$, nur am rechten ntilogen) Pol: $q=R\infty$. Spaltbarkeit $\infty P\infty$ deutlich. Optische senebene senkrecht zur Symmetrieebene, Doppelbrechung +; erste Mittelie im spitzen Winkel der Axen bildet mit c 74° 48' für Roth, 72° 40' für au; $2V=78^\circ$ 20' gelb (Des Cloizeaux, Nouv. Rech. 414). Pyrosktricität s. Hankel, Poggend. Ann. 49. Bd. 500.

§. 102. Unvollkommenheiten in der Ausbildung der Krystalle. e Hemimorphie kann ebenso wenig wie die Hemiëdrie als eine Unvollmmenheit der Ausbildung betrachtet werden, da beide ganz bestimmten setzen gehorchen und gewissen Körpern eigen sind, daher sie nicht von sseren Umständen bei der Bildung des Krystalls, sondern von seiner emischen Natur selbst abhängen. In der unregelmässigen Unvollzähligkeit r Flächen dagegen lernten wir bereits eine eigentliche Unvollkommenheit, siche nur durch zufällige Verhältnisse bedingt ist, kennen, und dieser hen sich noch folgende an:

Unterbrochene Raumerfüllung: Die Krystalle, welche sich z. B.

aus einer Lösung absetzen, vergrössern sich je nach den ausseren Umständen in sehr verschiedener Weise; nur wenn diese so beschaffen sind, dass eine sehr allmähliche und ungestörte Volumvermehrung stattfindet, wachsen die Krystalle gleichartig auf allen Flächen und zeigen eine vollkommene Erfüllung desjenigen Raumes, welcher durch ihre Kanten und Ecken gegeben Bei schneller Ausscheidung dagegen, z. B. bei der Abkühlung einer heiss gesättigten Lösung, vergrössern sich die zuerst entstandenen kleine und meist sehr einfachen Kryställchen häufig in der Weise, dass sich mit gewissen Richtungen Wachsthumsrichtungen) reihenförmig kleine Installe derselben Form in paralleler Stellung anlagern, und so sternförnig Aggregate Wachsthumsformen, Krystallgerippe entstehen, welche die Form eines grösseren Krystalls nachahmen, von welchem jedoch w Ecken und Kanten angedeutet, statt der Flächen treppenförmige Vertiefunger vorhanden sind. Die Wachsthumsrichtungen sind stets krystallographisch bestimmte, namentlich häufig den Symmetrieaxen parallel. Ueber die 18schiedenen, bei regulären Krystallen unter verschiedenen Umständen # tretenden Wachsthumserscheinungen s. das Werk von Knop, Molekuleconstitution und Wachsthum der Krystalle, Leipzig 1867. Nach den in diesem Buche niedergelegten Beobachtungen über die Krystallisation in Chlornatriums. Chlorammoniums. Chlorkaliums u. a. sind die Wachsthumrichtungen bei diesen Körpern die Normalen zu den Hexaëder-, zu de Dodekaëder - und zu den Octaëderslächen. Wenn ein derartiges Krystgerippe durch Mangel an Stoff am Weiterwachsen gehindert wird, so results demnach ein den Raum nur unvollkommen ausfüllender Krystall; findet abs in den späteren Stadien ein allmählicher weiterer Stoffabsatz statt, so sich nach und nach der Raum zwischen den zuerst gebildeten Krystallreite durch parallele Schichten aus . so dass schliesslich . wenn die Bildung Störung lange genug dauert, ein vollkommen geschlossen ausgebilder Krystalk zu Stande kommen kann. Sehr häufig bleiben jedoch noch The der Flächen nicht ausgefüllt; andererseits setzen sich oft die ausfülleden Schichten nicht unmittelbar auf einander, so dass Hohlräume der maniffaltigsten Gestalt, oft erfüllt mit der Lösung, aus welcher sich der Krittl ausschied, entstehen. Diese Unvollkommenheiten der Raumerfullung Krystalls, zu welchen auch der Einschluss eines festen fremden Körpen # hört, um welchen derselbe herumzewachsen ist, bilden namentlich Hinder nisse der Untersuchung seiner physikalischen Eigenschaften. So muss man 🗯 zur Bestimmung der optischen Erscheinungen nur solcher Krystalle bediesel, weiche möglichst frei von Poren und Einschlüssen sind. da an diesen 🗯 Reflexion des Lichtes stattfindet und daher der Krystall. wenn er dem sebr viele enthålt, vollkommen trube wird. Ferner kommt es vor, 🖊 Substanzen zahlreiche Einschlüsse eines fremden Körpers in paraller Stellung enthalten, welche in ihrer Gesammtheit optische Erscheinungs hervorbringen, welche man leicht falschlicherweise als solche des 📂 schliessenden Krystalls auffassen kann. Ein Beispiel hierfür bietet 🌬

racit (s. S. 236), dessen Krystalle meist mikroskopisch kleine Blättchen ier optisch zweiexigen Substanz in solcher Menge parallel eingelagert entlten, dass eine Platte nach ∞ 0 ∞ geschnitten die Erscheinungen eines
ppeltbrechenden und zwar zweiexigen Krystalls zeigt (Des Cloizeaux, Mém. rl'empl. d. micr. polar. 1864. p. 23; s. auch Poggend. Ann. 126. Bd. 387).
rner kann die Zusammensetzung eines Krystalls aus parallelen Schichten,
elche- nicht vollkommen einander berühren, zu der irrthümlichen Annahme
ner Spaltbarkeit nach jenen Flächen verleiten, welche man dadurch prüfen
ses, dass man untersucht, ob die Trennung parallel jenen Ebenen zu
ande kommt, an welcher Stelle des Krystalls dieselbe auch versucht werde.
Thrend sie bei einer schaligen Zusammensetzung natürlich nur in den
menen zu erhalten ist, in welchen bereits durch den Bildungsprocess eine
ennung vorhanden war.

Eine andere nicht minder erwähnenswerthe Unvollkommenheit der Ausdung der Krystalle, als die unvollständige Raumerfüllung, beruht ebenfalls f dem allmählichen Wachsthum derselben. Wenn ein solches stattfindet, sind es offenbar die von den Oberflächentheilchen des bereits gebildeten †stalls ausgehenden Krüfte, welche bewirken, dass sich nur Theilchen in ralteler Stellung anlagern. Würden diese Molecularkräfte ganz allein hierin Betracht kommen, so würden alle folgenden Theilchen in strengster nauigkeit parallele Anordnung haben mit den zuerst abgesetzten und das nze, gleichviel ob es ein geschlossener Krystall oder ein Aggregat solcher, Krystallgerippe, ist, physikalisch als ein einziger Krystall zu betrachten Dem ist aber nicht so; vielmehr wirken stets, wenn auch in geringem ade, andere Kräfte mit auf die sich absetzenden Theilchen ein und be-Zu diesen gehört namentlich die Schwerkraft, flussen ihre Lagerung. lehe natürlich verschieden wirkt, je nach dem Winkel, welchen die sich setzende Schicht mit der Richtung jener einschliesst; ferner die Anziehung a Seiten eines benachbarten, in anderer Stellung befindlichen Krystalls, be fester in der Lösung suspendirter Theilchen eines fremden Körpers. . kommt es, dass die Molecularanordnung einer später sich ausscheidenden aicht des Krystells nicht absolut parallel derjenigen der zuerst gehildeten , die einer dritten nicht parallel der zweiten u. s. f.; je länger demnach r Krystall zu seiner Bildung gebraucht hat, d. h. je grösser er ist, desto ingere Gewähr ist dafür geboten, dass er aus genau parallelen Theilen sammengesetzt sei. Ausserdem ist jedoch die Fähigkeit, derartigen stören-D Einflüssen zu folgen, bei den verschiedenen Substanzen eine sehr vertiedene, so dass es solche giebt, von denen kein Krystall von einiger bsse gefunden werden kann, der nicht in seinen Theilen deutliche Abichungen vom Parallelismus zeigte. Die Folgen einer solchen Zusamensetzung aus nicht genau parallelen Theilen sind z. B. Unzelmässigkeiten der optischen Erscheinungen, deren Erklärung nach Obigem ne Schwierigkeit ist: einaxige Krystalle zeigen eine Trennung der Kreuzesne des Interferenzbildes, als ob sie zweiaxig, mit sehr kleinem Axen-

winkel, waren Beryll, Zirkon u. A.: zweiaxige zeigen Differenzen de Winkels der optischen Axen, gemessen an verschiedenen Stellen einer Platt Selbstverständlich werden durch die in Rede stehende Unvollkommente auch die Krystallwinkel beeinflusst. Dies geschieht in zweierlei Art: En weder endigen mehrere nicht parallele Theile des Krystalls an einer Fläche dann gehören deren einzelne Theile verschiedenen derselben an, haben als nicht dieselbe Richtung, die Krystallsläche erscheint gebrochen und ließe somit mehrere Einstellungen bei der Messung mit dem Reflexionsgoniometer welche nicht selten um mehr als 10 differiren; man würde nun im Alle meinen den Winkel zwischen zwei Flächen erheblich falsch finden, was man für beide die mittlere jener Einstellungen als richtig annähme, mit grösster Wahrscheinlichkeit dagegen den wahren Werth, wenn man diejenige Flächentheile benutzt, welche unmittelbar in der Kante an einander grenze. Die Zusammensetzung kann aber auch in der Weise stattfinden, dass der zuletzt gebildete Theil des Krystalls den ganzen Raum einer Fläche bildt, so dass diese vollkommen eben erscheint, aber in ihrer Richtung jener de zelnen Schicht, nicht dem übrigen Krystall, entspricht. Hierdurch entstehn zuweilen bei scheinbar vorzüglich ausgebildeten Krystallen Differenzen der jenigen Kantenwinkel, welche gleich gross sein sollen, von ziemlich be trächtlicher Grösse. Da diese Abweichungen durch zufällige äuszere 🕮 rungen veranlasst sind, welche mit dem Wesen des Krystalls in kommen gesetzmässigen Zusammenhange stehen, so muss durch solche ein bestimmt Krystallwinkel einmal zu gross, ein anderes Mal zu klein ausfallen, d. k. man wird sehr nahe den wahren Winkel, welchen die betreffende 🖛 haben wurde, wenn der Krystall in allen seinen Theilen parallel wäre, # halten, wenn man dieselbe an einer genügend grossen Zahl von Krystein derselben Substanz der Messung unterzieht und alsdann das arithmetische aus den Resultaten nimmt. Dies ist in der That um so mehr der Folia grösser die Zahl der gemessenen Krystalle ist, wie durch folgende Erland bewiesen wird: wählt man zur Untersuchung nur möglichst kleine Krystelle welche nach Obigem am meisten Gewähr für sehr nahe parallele Zusamme setzung darbieten, so wird man oft einen oder den anderen finden, eine solche innerhalb der Beobachtungssehler wirklich darbietet, desse Flächen also sehr genau die richtige Lage haben; die Winkel dieses Kritikal findet man alsdann um so genauer mit dem Mittel der übrigen über stimmend, je mehr der letzteren gemessen wurden.

Es wurde ebenfalls bereits in der Einleitung S. 156 erwähnt, dass in gewöhnlich die Krystalle dadurch unvollkommen ausgebildet erscheinen, in ein fremder Körper, meist ein Krystall derselben Substanz, aber in ander Lage, ihr Wachsthum nach gewissen Seiten verhindert hat, nach denen in dann die Krystallfächen fehlen. Gewöhnlich beginnt eine Krystallisation in vielen Stellen ungefähr zu gleicher Zeit und unabhängig von einander, die einzelnen zuerst entstehenden kleinen Krystalle nicht einander purch sondern in den mannigfachsten Lagen sich befinden. Ist nun Material gem

anden, um ihr Wachsthum bis zur gegenseitigen Berührung zu ermögn, so verwachsen schliesslich dieselben mit einander, aber meist nach unregelmässigen Flächen, da natürlich die zuletzt sich absetzenden und Zwischenraum ausfüllenden Molektile von denen beider Krystalle angen werden, also eine regelmässige Lage nicht mehr einnehmen können, ei denn, dass nur noch der eine Krystall fortwachse, in welchem Falle Begrenzung gegen den andern gleichsam einen Abdruck von dessen So entstehen Aggregate unregelmässig mit einander verasener Krystalle, in welchen sich nur an den Stellen, wo es an Stoff Krystallbildung fehlte, Hohlräume befinden, deren Wände aus theilweise hereinragenden Krystallen bestehen (Drusenräume). Von manchen Subzen, namentlich in der Natur gefundenen, hat man nur solche, nicht gsum ausgebildete Krystalle zur Verfügung, und hat also aus diesen, hsam Fragmenten, auf die vollständige Form zu schliessen. Dies ist leichte Aufgabe, wenn dieselben so frei ausgebildet sind, dass sie nur einem Ende festgewachsen erscheinen; sie kann aber sehr schwierig den, wenn an jedem Krystall nur zwei oder drei von vielen daran aufenden Flächen entwickelt sind, und daher, wegen der verschiedenen der andern Krystalle, diese andere Flächen aufweisen, so dass die ickführung der einen auf die anderen oft ohne Zuhülfenahme der optischen nschaften eine Unmöglichkeit wird.

Oft sind Krystalle zwar ringsum ausgebildet und gestatten doch nur unvollständige Bestimmung ihrer Form; wenn sie nämlich nach gewissen itungen so geringe Dimensionen besitzen, dass ein Theil der hen zu klein ist, um eine Messung durch Reflexion des Lichtes zu geen; wenn dieser Mangel an räumlicher Ausdehnung nur nach einer stang hin stattfindet, so bilden die Krystalle sehr dunne Tafeln oder chen, deren Randflächen zur Messung zu schmal sind; wenn sie dan nur nach einer Richtung eine merkliche Dimension besitzen, so ernen sie nadel- oder haarformig, und dann sind die Endflächen ihrer Ren Grösse wegen nicht bestimmbar. Dass ein Krystall, wenn er übert von ausserster Kleinheit ist, nicht mehr mit dem Reflexionsgoniometer 8sen werden kann, versteht sich von selbst; es kann ein solcher zwar mit dem Mikroskop untersucht werden, indem man die ebenen Winkel, e die Kanten mit einander bilden, bestimmt, doch ist diese Messung r grossen Genauigkeit fähig, da sie erfordert, dass die betreffende Fläche senkrecht zur optischen Axe des Mikroskops liegt, und diese Lage an mikroskopischen Krystall nicht sicher controlirt werden kann (über biskopische Krystallmessung s. »Rosenbusch, mikroskopische Physiotie der Mineralien, Stuttgart 1873a, S. 10 f.

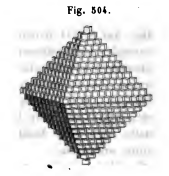
§. 403. Beschaffenheit der Krystallflächen. Es ist bisher angenen worden, dass die Krystallflächen vollkommene Ebenen sind; und ist ench wirklich der Fall. Wenn wir jedoch solche eines natürlichen talls betrachten, so werden wir sehr zahlreiche Ausnahmen von jenem Gesetze zu sehen glauben, Ausnahmen, welche indess nur scheinbar indem bei oberflächlicher Beobachtung als eine einzige Fläche erscheit genau genommen mehreren angehört. Die in Rede stehenden Unvollka heiten der Flächen sind die folgenden:

Streifung der Flächen. Diese entsteht durch alternirend bildung zweier, gewöhnlich gegen einander sehr stumpfwinkelig ge Flächen; die scheinbare Fläche, welche gestreift ist, besteht demna treppenförmig absetzenden Streifen zweier verschiedener, mit einanc wechselnd, wovon man sich leicht überzeugen kann, wenn man da von den Flächentheilen der einen Art reslectiren lässt und alsdan Drehung ausführt, bis die zwischenliegenden, vorher dunkel bleil Streifen das Licht zurückwerfen. Man hat demnach bei der Messun verschiedene Einstellungen auszusühren und gelangt dadurch zur Bestil zweier Krystallflächen; da jedoch an stark gestreiften Krystallen gew die Theile nicht vollkommen parallel sind, so gelingt es nur selter solchen genaue Messungen der Winkel zu erhalten. Aus dem Wes Streifung ist ersichtlich, dass dieselbe stets der Axe einer krystallograpl Zone parallel sein muss. Sie kann aber auch auf einer Fläche eine fache sein, z. B. auf der eines Rhomboëders, wenn sie durch Flächer Skalenoëders hervorgebracht wird, welches dessen Polkanten zuschärf dann resultirt eine zweisache sedersörmige Streifung parallel den Polkanten, welche längs der Diagonale der Fläche zusammenstösst Streifung kann zuweilen zur Erkennung der Hemiëdrie dienen: wer Hexaëder durch die Flächen eines Pyramidenwurfels gestreift erscheit müssen vier in den Diagonalen rechtwinkelig an einander stossende Kanten parallele Streifensysteme auf jeder Fläche erscheinen; ist der K aber pentagonal hemiëdrisch, so entsteht statt dessen auf jeder Wückl nur ein Streifensystem, parallel den beiden gegenüberliegenden Kanten, diese Streifen, gebildet von den Flächen eines Pentagondodekaëders, s auf je zwei benachbarten Flächen zu einander normal.

Wenn nun auch die Streifung zu den Erscheinungen gehört, we wie das Auftreten gewisser Formen einer Krystallreihe, von den zußläusseren Bedingungen bei der Bildung des Krystalls abhängen, so is doch, wie das letztere, in verschiedenem Grade von jenen abhängig bei schiedenen Substanzen, und es giebt deren solche, bei denen bestik Krystallflächen fast immer eine ganz bestimmte Streifung zeigen, welche ihre »charakteristische Streifung« nennen kann, weil durch dieselben Flächen und ihre Stellung leicht erkannt werden können. So * z. B. die natürlichen Quarzkrystalle (s. S. 300) auf ihren Prismensh (∞R) nie eine andere Streifung, als ein horizontale, gebildet von Flächen steiler Rhomboeder, die Krystalle von Topas (s. S. 366) in ganzen Prismenzone nur verticale Streifung u. s. f.

Drusige Beschaffenheit der Flächen. Dies ist ebenfalls eine scheinbare Ausnahme von dem Gesetz, dass die Krystallslächen B , denn die drusigen oder rauhen Flächen sind gar nicht eigentliche tallflächen, sondern bestehen aus zahlreichen Ecken kleiner paralleler talle, welche so angeordnet sind, dass jene in einer Ebene liegen. So achtet man z. B. von Chlornatrium, Flussspath u. a. regulären Sub-

zen oft scheinbare Octaeder, aufgebaut kleinen Würfeln, bei denen die drusigen ederflächen von den Ecken dieser Würfel ldet werden, also als eigentliche Flächen t am Krystall auftreten (s. Fig. 504). I diese in je einer Ebene liegenden Ecken kleiner und zahlreicher, so erscheint Krystallfläche zwar eben, aber matt, und chen diesen und vollkommen glänzenden hen sind alle möglichen Uebergänge vorlen. Je matter eine solche nun ist, d. h.



reniger Licht sie reflectirt, desto schwieriger ist ihre Lage durch das exionsgoniometer zu bestimmen, und ganz matte Flächen können hierzu rlich gar nicht verwendet werden.

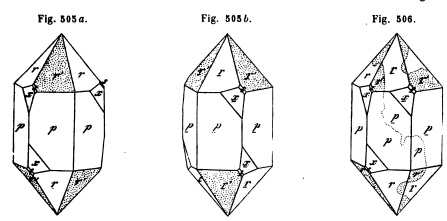
Es ist eine ganz allgemeine Erscheinung, dass an einem und demselben stall die Oberstächenbeschaffenheit aller Flächen einer einfachen Form die the ist, z. B. an der Combination $O, \infty O \infty$ alle Octaëderslächen matt, Würfelflächen glänzend erscheinen, ebenso kommen aber von derselben stanz Krystalle der nämlichen Combination vor, an denen alle Octaederien glänzend, alle Würfelflächen matt sind. Diese Gleichheit der Oberienbeschaffenheit gilt alsdann bei den hemiedrischen Substanzen nur für Hälfte der Flächen der holoedrischen Gestalt, z. B. erscheinen die vier hen des einen Tetraëders glatt, die des andern sämmtlich matt oder geift, oder beide Tetraëder zeigen verschieden gerichtete Streifung u. s. f. Krümmung der Flächen. Diese kann von verschiedenen Ursachen Entweder können viele sehr schmale Flächen, welche sehr opfe Winkel mit einander bilden, in ihrer Gesammtheit den Eindruck r einzigen krummen Fläche machen; bierher dürften z. B. die oft sehr undeten Flächen des Diamants gehören. Oder, und dies ist besonders ig der Fall, eine und dieselbe Fläche erscheint in zahlreiche kleine tten zerlegt, deren Richtung von einer zur andern sich nur wenig ändert, die zugehörigen inneren Theile des Krystalls nicht einander vollkommen llel sind (s. vorigen §, S. 429); wenn z. B. prismatisch ausgebildete stalle fächerförmig zu einem scheinbar einheitlichen Krystall verwachsen, nuss die Basis, wenn sie am Ende desselben auftritt, eine Krümmung Endlich können auch dadurch Flächen gekrümmt erscheinen, dass Krystalle solcher Substanzen, welche einen geringen Grad von Sprödigbesitzen, durch mechanische Kräfte verbogen wurden; es kann auch hier t mehr von eigentlichen Krystallflächen die Rede sein, da eine solche gene Fläche niemals ohne Entstehung von Rissen und Spalten zu Stande kommt und daher aus mehreren gegen einander gedrehten Ebenen zusammengesetzt ist. Es bedarf kaum noch der Erwähnung, dass die Neigung einer, durch irgend eine dieser Ursachen gekrümmten, Krystallfläche gegen andere um so weniger genau gemessen werden kann, je grösser der Grad ihrer Krümmung ist.

§. 104. Arten der regelmässigen Verwachsung mehrerer Krystalle. Auf S. 431 haben wir die Entstehung der Aggregate unregelmässig mit einander verwachsener Krystalle kennen gelernt und in den vorher besprochenen Wachsthumsformen das erste Beispiel einer regelmässigen Verwachsung, bei welcher die einzelnen Krystalle einander parallel und daher physikalisch als ein einziger zu betrachten sind. Ausserdem finden sich jedoch, und zwar sehr häufig, Verwachsungen mehrerer nicht paralleler Krystalle nach ganz bestimmten Gesetzen, welche eine eingehendere Betrachtung erfordern.

Zunächst kommt es vor, dass Krystalle zweier verschiedener Substanzen regelmässig mit einander verwachsen, indem nämlich ein bereits fertig gebildeter Krystall die Ablagerung derjenigen eines fremden Körpers auf seiner Oberfläche derartig beeinflusste, dass dieselben eine gesetzmässige Lage gegen ihn annahmen; die Gesctzmässigkeit besteht in diesen Fällen darin, dass bestimmte Kanten des aufgewachsenen Krystalls gewissen des erstgebildeten parallel sind. So finden sich z. B. in der Natur Krystalle von Eisenoxyd (s. S. 287), tafelförmig nach der Basis, auf welcher Fläche nadelformige Krystalle von Rutil (S. 322) so aufgewachsen sind, dass ihre Prismenkante, also ihre Hauptaxe, parallel den Basiskanten der Pyramiden zweiter Ordnung des Eisenoxydkrystalls ist; diese können also nach drei verschiedenen Richtungen, welche sich unter 1200 schneiden, liegen, und nicht selten findet man solche Krystalle in allen diesen drei Richtungen auf-Ferner kommen Krystalle von Kalifeldspath (S. 405) vor, auf deren Prismenflächen solche von Natronfeldspath (S. 417) so auf sitzen, dass bei beiden die Prismenkanten, d. h. die Verticalaxen parallel sind.

Mit einer gleichen Gesetzmässigkeit sind auch zuweilen zwei Krystalle einer und derselben Substanz mit einander verwachsen. Das wichtigste Beispiel hierfür bietet der Quarz (S. 300) dar, von dessen Krystallen ausserordentlich häufig zwei derart mit einander verwachsen sind, dass die Kanten des positiven Rhomboëders + R von dem einen Krystall parallel denen des negativen - R des andern sind, in Folge dessen auch die Hauptaxen beider Krystalle dieselbe Richtung haben; zwei rechtsdrehende Krystalle in der angegebenen relativen Stellung zeigt Fig. 505 a und b; diese verwachsen nun in der Art mit einander, dass sie sich gegenseitig mit unregelmässigen Grenzen vollständig durchdringen und äusserlich ganz so erscheinen, wie ein einfacher Krystall (s. Fig. 506), dessen Oberfläche jedoch theilweise dem einen, theilweise dem andern Krystall angehört. Die Zusammengesetztheit des scheinbar einfachen Krystalls wird durch zweierlei Eigenschaften des

selben erkannt: die Flächen der trigonalen Pyramide s=2P2 und des Trapezoëders $x=\frac{6P\frac{9}{5}}{4}$ liegen oft an zwei benachbarten Ecken, während sie an einfachen Krystallen oben (ebenso unten) nur an den abwechselnden vorkommen dürfen (s. S. 301); je nach der Art der Durchdringung sind die bezeichneten Flächen in der verschiedensten Zahl und Vertheilung am



Krystall vorhanden, es können z. B. oben alle sechs, unten gar keine auftreten u. s. f. Ein zweites Erkennungsmittel der Verwachsung liegt in der verschiedenen Oberflächenbeschaffenheit der beiden Rhomboeder + R und - R, von welchen gewöhnlich das letztere weniger eben und glänzend, als das erstere, manchmal auch ganz matt ist; hierdurch sind nun bei sehr vielen derartigen Verwachsungen auf den Rhomboëderflächen die Grenzen der beiden Krystalle deutlich zu sehen, da Theile derselben glänzend (+ R des einen), andere matter (— R des andern, in der Figur punktirt) erscheinen; natürlich muss an den Kanten stets eine glänzende an eine matte Fläche, demselben Krystall angehörig, zusammenstossen. Wenn die Differenz der Beschaffenheit der beiden Flächen so gering ist, dass sie sich der Beobachtung entzieht, und wenn weder trigonale Pyramiden, noch Trapezoëder an einem Krystall auftreten, ist er nicht von einem einfachen zu unterscheiden, da eine optische Differenz zwischen den Componenten nicht besteht; sie haben nämlich parallele optische Axen und denselben Sinn der Drehung; in dem gewählten Beispiel war dieser rechts, ebenso oft kommen aber auch zwei linksdrehende Krystalle nach demselben Gesetz verwachsen vor.

Fast alle sehr zahlreich vorkommenden Arten der Verwachsung zweier Krystalle (sogen. Zwillinge) folgen dagegen einem anderen Gesetze. Bei denselben sind nämlich die beiden verbundenen Krystalle derartig gegen einander orientirt, dass dieselben zu einander symmetrisch liegen in Bezug auf eine Ebene, welche bei beiden derselben Krystallfläche, aber keiner Symmetrieebene des einzelnen ent

spricht. Derartig verwachsene Krystalle wollen wir symmetrische Zwillinge nennen, diejenige Ebene, in Bezug auf welche sie zu einander symmetrisch sind, die Zwillingsebene. Dieselbe ist also nach obiger Definition stets eine krystallonomisch mögliche Fläche der beiden Krystalle, und da es deren unendlich viele giebt, so sind theoretisch an den Krystallen einer Substanz ebenso viele Verwachsungsarten möglich; von diesen kommen aber, wenn überhaupt deren beobachtet werden, gewöhnlich nur solche nach Flächen mit den einfachsten Indices vor. Eine Symmetrieebene kann deshalb nicht Zwillingsebene sein, weil alsdann der zweite Krystall absolut parallel dem ersten, d. h. beide nur ein einziger wären; dagegen kann bei hemiedrischen oder hemimorphen Krystallen eine Fläche Zwillingsebene sein, welche an den holoedrischen Symmetrieebene ist, aber durch die Hemiedrie oder Hemimorphie ihren Charakter als solche eingebüsst hat; solche Zwillingsverwachsungen existiren sehr zahlreich.

Da die beiden verwachsenen Krystalle eines Zwillings im Allgemeinen gleichzeitig, also unter gleichen Verhältnissen entstanden sind, so zeigen sie gewöhnlich auch ganz gleiche Ausbildung, manchmal auch sehr nahe gleiche Grösse. Was nun die Verwachsungsfläche, d. h. diejenige, in welcher sie an einander grenzen, betrifft, so ist diese zuweilen identisch mit der Zwillingsebene*), oft aber eine ganz beliebige krumme Fläche. Das Letztere ist eine natürliche Folge des Umstandes, dass der Ort einer Fläche ein unwesentliches Moment ist, dass dieselbe parallel sich selbst beliebig verschoben gedacht werden kann. Stellt man sich zwei kleine, gleichzeitig sich bildende und zwillingsartig verbundene Krystalle in weiterem Wachsthum begriffen vor, so ist es klar, dass es nur von dem zufälligen Zufluss des Materials abhängt, welcher von den beiden Krystallen ein grösseres Volumen erhält und nach welchen Richtungen er sich besonders ausdehnt; dabei kann er z. B. seitlich über den andern binauswachsen u. s. f. Es wird also z. B. vorkommen, dass die beiden Krystalle nicht mit der Zwillingsebene auf einander, wie in den unten (Anmerkung) beschriebenen Modellen, sondern auf derselben Seite jener Ebene neben einander liegen und mit einer dazu normalen Fläche verwachsen sind; man braucht sich hierzu, von jenem Zwillingsmodell ausgehend, nur den einen Krystall parallel sich selbst verschoben zu denken. Eine und dieselbe Art der Verwachsung kann also ein sehr verschiedenes Ansehen haben, wie im folgenden & an einigen Beispielen gezeigt werden soll.

^{*)} In diesem Falle erhält man ein geometrisches Modell des Zwillings, wenn man zwei Modelle des einfachen Krystalls in paralleler Stellung mit den der Zwillingsebene parallelen Flächen auf einander legt und den einen um die Normale zu jener (die sogen. Zwillingsaxe) um 4800 dreht. In dieser Weise werden die Arten der Verwachsung im Allgemeinen in den Lehrbüchern erläutert. Da sehr gewöhnlich die Krystalle in der Richtung der Zwillingsaxe verkürzt sind, so fertigt man Modelle der Zwillinge meist so, dass man das eines einfachen Krystalls nach der Zwillingsebene halbirt und dann um 1800 dreht (Drehungsaxe \(\pm\) Zwillingsebene); solchen Modellen stehen natürliche Krystalle oft in der Ausbildung sehr nahe.

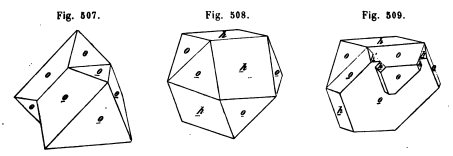
Für die symmetrischen Zwillinge gilt der folgende Satz: Jede krystallonomisch mögliche Fläche des einen Krystalls ist zugleich eine solche des andern. Da dieser Satz jedoch nur ein theoretisches Interesse hat, möge in Betreff des Beweises verwiesen werden auf »Naumann, Elem. d. theoret. Krystallographie, Leipzig 1856«, S. 62 f.

Wie aus den nunmehr folgenden Beispielen hervorgeht, werden bei vielen Zwillingsgesetzen scheinbare äussere Analogien hervorgerusen mit andern Systemen von höherer Symmetrie; so z. B. erscheint die Verwachsung zweier asymmetrischer Krystalle an einem Ende oft wie ein einheitlicher monosymmetrischer Krystall, daher, wenn dieses allein ausgebildet ist, nur durch physikalische Hülfsmittel die Unterscheidung von einem solchen möglich ist. Diese Analogie der äussern Formen mit denen anderer Systeme zeigt sich besonders oft, wenn sich die Zwillingsbildung wiederholt, d. h. wenn mit dem zweiten Krystall nach demselben Gesetz ein dritter, vierter u. s. f. verbunden ist (Drillinge, Vierlinge etc., polysynthetische Krystalle).

In den folgenden §§ sollen nun die verschiedenen Arten der Zwillingsverwachsungen an einer Reihe der wichtigsten Beispiele erläutert werden.

§. 405. Symmetrische Zwillingsverwachsungen des regulären Systems. Nach der im vorigen § gegebenen Definition der Zwillingsebene kann dieselbe im regulären System eine Fläche jeder beliebigen Form, ausser einer des Hexaëders oder Dodekaëders, sein, falls die verbundenen Krystalle holoëdrische sind; für die plagiëdrisch hemiëdrischen Krystalle wären ausserdem auch diese Flächen möglich; wenn zwei tetraëdrisch hemiëdrische Krystalle verbunden sind, so können sie, da sie nicht symmetrisch sind zu den Würfelflächen, auch eine solche zur Zwillingsebene haben, endlich können aus demselben Grunde zwei pentagonal hemiëdrische nach einer Dodekaëderfläche verwachsen sein. Von allen diesen möglichen Verwachsungen sind indess nur wenige verwirklicht, und zwar im Wesentlichen folgende:

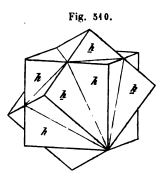
Zwillingsebene eine Octaëderfläche: Sind die beiden Krystalle selbst als Octaëder ausgebildet, ungefähr gleich gross und mit der Zwillings-



ebene selbst verwachsen, so haben sie, da sie gewöhnlich nach der Zwillingsaxe verkürzt erscheinen, das Ansehen der Fig. 507*); die Zwillings-

^{*)} Hier, wie in den folgenden Figuren, hat ein Krystall die übliche Stellung, die ihm als einfachen zukommt; die Flächenzeichen des anderen sind unterstrichen, z. B. o.

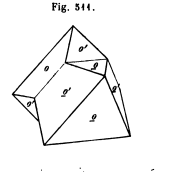
kanten bilden ein regelmässiges Sechseck und sind abwechselnd ein- und ausspringend, und da einspringende Winkel an einem einfachen Krystall nicht auftreten können, so ist ein solcher leicht als Zwilling zu erkennen (Beispiele Spinell S. 217, Magneteisenerz S. 217). Wenn dagegen die Einzelkrystalle nicht einfache Octaeder, sondern z. B. Combinationen mit dem Würfel sind, so können sie wie Fig. 508 erscheinen, d. h. ohne einspringende Winkel, einer hexagonalen Combination zweier trigonalen Pyramiden mit der Basis (d. i. die Zwillingsebene) gleichend (Beispiel Bleiglanz S. 217). Sind bei einer solchen Verwachsung die beiden Krystalle ungleich gross, so können

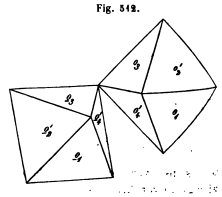


sie in der mannigfaltigsten Weise, der eine über den andern, übergreifen; s. eine Anzahl solcher Formen in den Abbildungen zu der Arbeit von Sadebeck, »über die Krystallisation des Bleiglanzes, Zeitschr. d. d. geolog. Gesellsch. 1874, 617¢, von denen in Fig. 509 eine copirt ist. Sind die nach dem Octaëder verwachsenen Krystalle als Hexaëder ausgebildet, so erscheinen sie gewöhnlich ganz durch einander gewachsen, wie es Fig. 510 darstellt; hier sind beide Hexaëder gleich gross und genau concentrisch, während dies

an natürlichen Krystallen selbstverständlich nicht der Fall ist; ist das eine Hexaëder z. B. beträchtlich kleiner, so ragen nur einige Ecken desselben um ein Weniges über die Flächen des anderen hervor u. s. w. (Beispiel Flussspath S. 247).

Zwillingsebene eine Fläche des Ikositetraeders 202: Beigewissen tetraedrisch hemiedrischen Substanzen (Zinkblende, Fahlerz S. 235, 236) kommen Verwachsungen vor, welche identisch zu sein scheinen mit denen des vorigen Gesetzes, jedoch nach der Octaedersläche, welche zugleich die der Verwachsung ist, nicht symmetrisch sind, indem einer Fläche des





positiven Tetraeders o stets eine solche o' des negativen gegenüber lieg, s. Fig. 511. Definirt man eine Zwillingsverwachsung so, wie es S. 136

n der Anmerkung erwähnt wurde, so ist dies Gesetz allerdings gleichlautend mit dem vorigen, denn man gelangt, von der parallelen Stellung beider Krystalle ausgehend, zur Stellung derselben, wenn man den zweiten, die Normale zur Octaëdersläche als Drehungsaxe, um 180° dreht. Dieser Zwilling kann aber auch als ein symmetrischer betrachtet werden, wie aus Fig. 512 ersichtlich, dessen Zwillingsebene diejenige Fläche des Ikositetraëders 202 ist, welche die Ecke, in der sich die beiden Krystalle berühren, schief abstumpft, und normal ist zu den beiden in einer Ebene liegenden Octaëderslächen o_1 und o_1 . Denkt man sich bei dieser Zwillingsstellung den einen der beiden Krystalle so weit, parallel sich selbst, verschoben, bis die hintere, o_1 gegenüber liegende Fläche auf o_1 ausliegt, so entsteht die Verwachsung Fig. 511.

Zwillingsebene eine Hexaëderfläche: Denkt man sich zu einem Tetraëder ein gleiches symmetrisch in Bezug auf eine Fläche von ∞ 0 ∞ gestellt und dann beide ganz durch einander gewachsen, so erhält man die Verwachsung Fig. 543. In der Natur findet sich eine Verwachsung nach diesem Gesetz besonders häufig beim Diamant (S. 235), dann aber stets

Fig. 543.

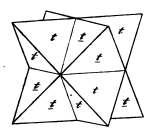
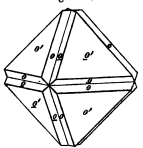


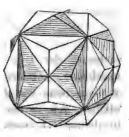
Fig. 514.



so ausgebildet, wie Fig. 544 zeigt, nämlich mit den Flächen des Gegentetraëders $o' = -\frac{0}{2}$, welche fast ebenso gross sind wie die von $o = +\frac{0}{2}$, daher von letzterem nur schmale Rinnen übrig bleiben; zeigen sich diese nur als sehr schmale Einkerbungen der Kanten, so erscheint der Krystall wie ein einfaches Octaëder, um so mehr, als alle acht Flächen, da sie sämmtlich $-\frac{0}{2}$ angehören, gleiche Oberflächenbeschaffenheit zeigen.

Zwei Pentagondodekaeder, in Bezug auf eine Fläche von co O zu einander symmetrisch gestellt, und das eine parallel sich selbst verschoben, so dass sie einander ganz durchdringen, bilden den Zwilling Fig. 515, wie er beim Eisenkies S. 228 häufig vorkommt. In dieser Verwachsung ist nun die vollständige Symmetrie der holoedrischen regulären Krystalle ebenso wieder hergestellt wie in derjenigen der beiden Te-

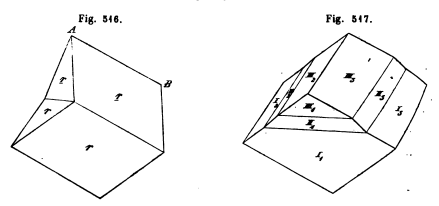
Fig. 545.



traeder Fig. 513. — Ausser diesen Zwillingsgesetzen kommt noch sehr selten beim Bleiglanz (s. Sadebeck, Zeitschr. d. d. geol. Gesellsch. 4874) eine Verwachsung nach dem Pyramidenoctaeder 4 0 vor.

§. 406. Symmetrische Zwillinge des hexagonalen Systems. Zufolge der Definition der Zwillingsebene können folgende Flächen bei holoëdrischen Krystallen als solche fungiren: die einer dihexagonalen Pyramide, die eines dihexagonalen Prismas (Beides noch nicht beobachtet), die einer hexagonalen Pyramide (heobachtet an dem Tridymit, der holoëdrisch hexagonalen Modification von SiO², dessen mannigfaltige Verwachsungen G. vom Rath, Poggendorff's Ann. d. Phys. 452,4 beschrieb). Bei den rhomboëdrisch hemiëdrischen Krystallen treten hierzu noch die Basis und das Prisma erster Ordnung, welche als Zwillingsebenen beide zu derselben Verwachsung führen. Bei den pyramidal hemiëdrischen Krystallen können Zwillinge vorkommen nach den Flächen des Prismas erster oder zweiter Ordnung. Endlich sind bei den tetartoëdrischen Krystallen dieses Systems Zwillinge nach jeder Art von Flächen möglich, da dieselben nach keiner der Symmetrieebenen der holoëdrischen symmetrisch sind. Von diesen verschiedenen Verwachsungsarten sollen nunmehr einige Beispiele erläutert werden:

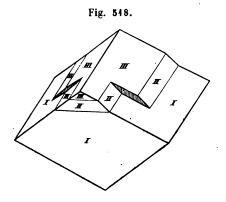
Zwillingsebene eine Rhomboëderfläche: Dieses Gesetz entspricht vollkommen demjenigen in der Holoëdrie, nach welchem die Zwillingsebene eine Pyramidenfläche ist. Als Beispiel möge das an den Krystallen des Kalkspaths am häufigsten vorkommende Gesetz dienen, nach welchem die Zwillingsebene eine Fläche von $-\frac{1}{2}R$, d. i. demjenigen. Rhomboëder, welches die Polkanten des Spaltungsrhomboëders grade abstumpft. Fig. 516 stellt zwei Spaltungsrhomboëder, jedes nur zur Hälfte ausgebildet und mit der Zwillingsebene, der Abstumpfung der Polkante AB, an einander ge-



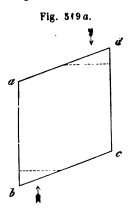
wachsen, dar. In dieser Weise sind jedoch die Kalkspathzwillinge selien ausgebildet, sondern gewöhnlich so, dass an den Krystall II Fig. 547 (die Zwillingsebene von I und II ist hier nicht die Abstumpfung der seitliche Polkante, wie in der vorigen Figur, sondern der nach vorn herablaufenden ein dritter III, nach derselben Ebene symmetrisch, angewachsen ist. De

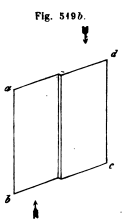
III und I parallel sind, so kann man sie als einen einzigen Krystall chten, welcher eine in Zwillingsstellung befindliche parallelwandige lle, II, umschliesst; die Flächen 2 und 3 (und ihre parallelen), deren die Zwillingsebene abstumpft, fallen für beide Krystalle zusammen, zen bildet die Kante zwischen I₁ und II₁ einen einspringenden (die lelen hinteren Flächen einen ausspringenden) Winkel von 1410 46', diese von II₁ und III₁ einen ebenso grossen ausspringenden. Die Zwillingste erscheint also nur auf der unteren vorderen und der dieser parallelen e des Spaltungsrhomboëders als ein meist sehr schmaler gradliniger ien, welcher genau der längeren Diagonale der Rhombusfläche parallel uft. Gewöhnlich sind nun in ein solches Rhomboëder eine grössere derartiger Zwillingslamellen eingeschaltet, so dass dasselbe auf zwei nüber liegenden Flächen eine Streifung, parallel der längeren Diagozeigt. Eine solche Zwillingslamelle setzt nun zuweilen in eine andere e über, und es ist aus Fig. 548 leicht ersichtlich, dass alsdann ein

raum entstehen muss, welcher irm einer Röhre von rhombin Querschnitt den Krystall von Seite bis zur andern durch; hört eine solche Zwillingsle inmitten des Krystalls ganz so muss statt der Röhre eine lelwandige Kluft, parallel einer ungsfläche, bis an die beiden in heranreichend, erscheinen, auch dies beobachtet man häufig. können aber die Zwillingslen dieser Art nicht nur nach



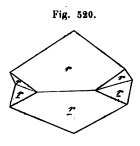
Fläche von $-\frac{1}{2}R$, sondern auch nach den beiden anderen auftreten; deren zwei, verschiedenen Ebenen angehörig, sich durchkreuzen, ist falls keine vollständige Ausfüllung des Raumes durch Krystallsubstanz ich, und es entsteht somit ein röhrenförmiger Hohlraum auf der Durchrungslinie der beiden Lamellen. Diese hohlen Kanale im Innern der spathkrystalle, welche durch die Doppelbrechung als zwei von dem te aus, wo sie die Oberfläche berühren, divergirende Röhren erscheinen, schon vor langer Zeit beobachtet worden, aber erst durch eine Untering von G. Rose stiber die im Kalkspath vorkommenden hohlen lea, Abhandlungen der Berl. Akad. d. Wiss. 1868) als sämmtlich von ingslamellen herrührend erklärt worden. Schon vorher wurde von Reusch gendorff's Ann. 132. Bd. 441) die interessante Entdeckung gemacht, man Zwillingslamellen nach $-\frac{1}{4}R$ künstlich herstellen könnte, wodurch auch die Möglichkeit zur Herstellung jener Kanäle gegeben ist. Schleift nämlich an ein Spaltungsrhomboeder von Kalkspath, dessen Durchschnitt l Fig. 549 darstellt (wobei ab und cd zwei Polkanten, bc und ad die Diagonalen zweier Flächen), zwei horizontale Flächen an, wie sie die putirten Linien andeuten, und lässt mittelst einer Pressung in der Richt der Pfeile einen Druck auf das Kalkspathstück wirken, so geht ein Abwägleiten der rechten, eine Aufwärtsbewegung der linken Hälfte vor sich, zwar in der Weise, dass innerhalb eines Raumes, der von zwei Eben parallel der Abstumpfung der Kanten ab und cd, begrenzt ist, eine Ulagerung der Theilchen bis zur Zwillingsstellung stattfindet, d. h. es entst eine Zwillingslamelle nach $-\frac{1}{4}R$, s. Fig. 549 b. Da eine solche im Inne





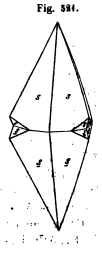
ohne Zertrümmerungen, vielmehr vollkommen homogen und oben und unte von einer (neu entstandenen) spiegelnden, in der Zwillingsstellung besimtlichen Fläche begrenzt ist, so unterscheidet sie sich in Nichts von ein natürlichen, und es ist daher sehr wahrscheinlich, dass auch die natürliche Zwillingslamellen dieses Gesetzes durch Druck ihre Entstehung gefunden habet

Zwillingsebene die Basis: Es wurde bereits oben bemerkt, de



bei einem rhomboëdrisch hemiëdrischen Krystall dieses Gesetz identisch sei mit demjenigen: »Zwillingsebene eine Fläche des Prismas erster Ordnung«. Dies geht sehr deutlich aus dem in Fig. 520 und 524 gewählten Beispiel hervor, welche sich eben-

falls auf Kalkspath beziehen. Fig. 520 stellt zwei nach diesem Gesetz mit der Basis verwachsene Spaltungsrhomboëder dar, welche ebenso symmetrisch sind in Bezug auf eine Fläche von ∞P , wenn man sich das eine parallel verschoben denkt, bis es neben dem andern befindlich ist. Vergrössert man die drei



eren und die drei unteren Flächen dieses Zwillings durch Abspalten, so sält man eine trigonale Pyramide ohne einspringende Winkel, welche durch als Zwilling kenntlich ist, dass die Spaltbarkeit der oberen Hälfte ht in die untere sich fortsetzt, und umgekehrt. Fig. 524 ist ein Zwilling sselben Gesetzes, gebildet von zwei mit der Basis verwachsenen Skanoëdern +R3.

Zwillingsebene eine Fläche des Prismas zweiter Ordnung: m diesem Gesetz wollen wir ein Beispiel aus der Tetartoëdrie wählen, mlich eine Verwachsung des Quarzes, S. 300. Wenn ein rechts drender Quarzkrystall eine Combination von r=+R, r'=-R, $p=\infty P$ id $x=+\frac{6P\frac{8}{2}}{2}r$ nach einer Fläche von ∞ P2 ein Spiegelbild liefert, ist der zu ihm in Bezug auf diese Fläche symmetrische Krystall ein cher, dessen r, r' und p absolut parallel sind denen des ersten, an sichem aber statt des rechten das entsprechende linke positive Trapezoëder stritt: es ist also ein links drehender. Denkt man sich nun beide Kry-

lle so vollkommen durch einander gewachsen, dass wie ein einziger erscheinen, s. Fig. 522, so können diesem Zwilling nicht, wie in Fig. 506, Grenzen von tten und glänzenden Flächen die Verwachsung anuten, da die gleichbeschaffenen Flächen hier zunmenfallen, es müssen dagegen, wenn die Art der rchwachsung eine derartig regelmässige ist, dass Prismenkanten abwechselnd dem einen und dem dern Krystall angehören, das rechte und linke Trazoeder zusammen auftreten und ein vollständiges alenoeder bilden. Dass solche Krystalle nun in der at keine einfachen, sondern Zwillinge eines rechten d eines linken sind, zeigt die optische Untersuchung, elche das Resultat liefert, dass diejenigen Theile des

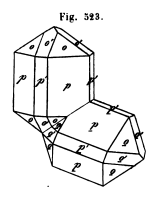


ystalls, deren aussere Begrenzung das rechte Trapezoeder bildet, rechts drend, die an dem linken Trapezoeder links drehend sind (Groth, Poggenrff's Ann. 137. Bd. 433).

§. 407. Symmetrische Zwillinge des tetragonalen Systems. Bei n holoedrischen Krystallen dieser Abtheilung kann als Zwillingsebene auften eine ditetragonale Pyramide oder ein dergleichen Prisma, doch ist e solche Verwachsung noch nicht beobachtet; ferner eine tetragonale ramide, in welchem Falle ein Unterschied zwischen einer solchen erster zweiter Ordnung nicht existirt, da derselbe auf der willkürlichen Wahl Nebenaxen beruht. Verwachsungen nach einem tetragonalen Prismate der Basis führen bei holoedrischen Krystallen zum Parallelismus dersen. Dagegen sind Zwillinge nach den Flächen der tetragonalen Prismen Blick in der trapezoedrischen und der pyramidalen Hemiedrie, nur nach em Prisma, nämlich dem zweiter Ordnung, bei sphenoidisch hemiedrischen

Krystallen. Endlich kann auch die Basis als Zwillingsebene fungiren, wo dieselbe nicht mehr Symmetrieebene ist, d. h. bei trapezoëdrisch und sphenoidisch hemiëdrischen (in letzterem Falle ist der Zwilling identisch mit dem nach ∞ P ∞) und bei hemimorphen Krystallen, wenn die Hauptaze die Axe der Hemimorphie ist. Von diesen Verwachsungsarten wollen wir die beiden folgenden Beispiele kennen lernen:

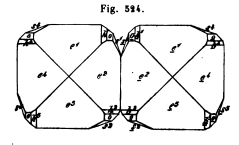
Zwillingsebene eine Fläche einer tetragonalen Pyramide: Fig. 523 zeigt einen Zwilling von Zinnstein S. 322 nach diesem Geset, dessen Einzelkrystalle auch mit derselben Fläche verwachsen sind; bei der

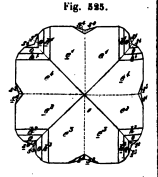


S. 322 gewählten Stellung ist die Zwillingsebene eine Fläche von $P\infty$, demnach fallen von und hinten die Flächenpaare von $p'=\infty P\infty$ in eine Ebene, da sie normal zur Zwillingsebene sind; die Bezeichnungen sind dieselben wie in Fig. 365. Da eine tetragonale Pyrmide aus vier Paaren paralleler Flächen besteht, so kann an einem Krystall nicht blos nach einem derselben, sondern auch noch symmetrisch in Bezug auf das zweite, dritte und vierte Paar, je ein Krystall angewachsen sein, und so ein Fünflingskrystall entstehen,

der bei vollständiger Durchwachsung aller Einzelkrystalle gleichsam die tetragonale Symmetrie wieder herstellt, welche im Zwilling gestört ist.

Zwillingsebene eine Fläche eines tetragonalen Prismas: Fig. 524 zeigt zwei Krystalle des wolframsauren Calciums, Scheelit S. 333, Fig. 400 vertical von oben gesehen, welche zu einander symmetrisch stehen in Bezug auf eine Fläche $\infty P\infty$, welche die Basiskante der Pyramide





 $e == P \infty$ abstumpfen witrde; dieselben sind auch zu einander symmetrisch in Bezug auf das Prisma ∞P , die Abstumpfung der Basiskanten von e = P. Zwei Krystalle in dieser relativen Stellung erscheinen nun vollständig der einander gewachsen, wie es Fig. 525 darstellt (ebenfalls von oben geschei), so dass von den acht Achteln des Zwillings je vier abwechselnde dem einen

er dem anderen Krystall angehören, wie es die übereinstimmende Numerung der Flächen e, $h=\frac{P^3}{2}$ und $s=\frac{3\,P^3}{2}$ in Figg. 524 und 525 zeigt, obei von den Flächen e je eine des einen mit einer des anderen in eine bene fällt. Das Ganze erscheint also wie eine einfache tetragonale Pyraide von der Gestalt von $P\infty$, aber mit einspringenden Winkeln an den er Basisecken und den Mitten der Basiskanten, und hat dieselbe Symmetrie, ie ein holoëdrischer einfacher tetragonaler Krystall. Bei einer nicht ganz ollständigen Durchdringung der beiden Krystalle können diese einspringenen Ecken theilweise fehlen, oder sie können durch grössere Ausdehnung on e und o zum Verschwinden gebracht werden, wobei dann die Verzachsung ganz wie ein einfacher Krystall, an welchem die Pyramide h oloëdrisch austritt, erscheint. Da bei diesem Zwillingsgesetz die optischen zen beider Krystalle parallel sind, so verhält sich eine derartige Verzachsung auch optisch, wie ein einfacher Krystall.

§. 408. Symmetrische Zwillinge des rhombischen Systems. Die wiederischen Krystalle dieses Systems können zu Zwillingen verbunden sein

such einer Fläche einer rhombischen Pyramide, such kommt diese Art von Verwachsungen nur elten vor; als Beispiel möge der Stauroith, ein Mineral von der Zusammensetzung $P(Fe, Mg)^3 A l^{12} Si^6 O^{34}$, dienen, dessen nach iner Pyramidenfläche symmetrische Verwachung (der Combination $p = \infty P$, $b = \infty P \infty$, equal = oP) in Fig. 526 dargestellt ist.

Da bei holoedrischen Krystallen die drei nakoide als Zwillingsebenen ausgeschlossen nd, so bleibt nur noch ein Fall übrig, der

Imlich, dass eine Fläche einer prismatischen Form Zwillings-

ene ist, wobei es natürlich gleichgültig ist,
es die eines verticalen Prismas, eines Makromas oder eines Brachydomas ist. Solche Verachsungen sind nun sehr zahlreich; da sie aber
ander analog sind, wird es genügen, sie an zwei
sispielen zu erörtern:

Arragonit S. 362 Fig. 527, Combination $= \infty P$, $b = \infty P \infty$, $q = P \infty$; Zwilling nach the Fläche von ∞P und mit derselben Fläche verachsen; sehr oft ist der einspringende Winkel der the bourch Vorherrschen von p verdeckt, und erscheint nur derjenige von q. Häufig ist an den reiten Krystall noch ein dritter nach demselben the properties angewachsen; hierbei sind aber zwei Fälle

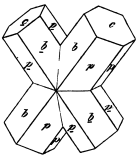
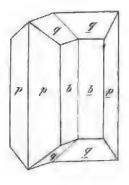


Fig. 526.

Fig. 527.

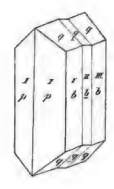


tglich; entweder ist die Zwillingsfläche des zweiten und dritten Krystalls

parallel derjenigen des ersten und zweiten, oder sie ist dem anderen Prismenflächenpaar parallel.

Betrachten wir zunächst den ersten, in Fig. 528 wiedergegebenen Fall, so ist klar, dass Krystall I und III parallel sind, die Verwachsung also er-

Fig. 528.



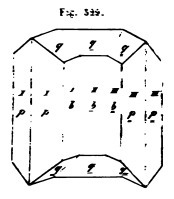
scheint als ein Krystall, in welchem eine in Zwillingstellung befindliche Lamelle eingewachsen ist. Nicht selten finden sich Arragonitkrystalle mit einer Anzah solcher Zwillingslamellen, welche eine Streifung der Flächen q und b verursachen. Ein Arragonitkrystall mit einer derartigen Lamelle bietet in optischer Beziehung besonderes Interesse dar: Schleift man nämlich an denselben oben und unten die Basis an und blickt etwas schräg durch diese Flächen nach einen hellen Licht (oder einer hellen Oeffnung in einen dunkeln Schirm), so sieht man die Interferenzeuren des einen der beiden Axenbilder ohne Polarisationapparat. Die Ursache dieser Erscheinung ist die die gelagerte Zwillingslamelle. Da nämlich die erste Mittel-

linie parallel der Verticalaxe, und der Axenwinkel des Arragonit klein it so bilden die einer optischen Axe der Zwillingslamelle entsprechende Strahlen einen sehr spitzen Winkel mit deren einer verticalen Prismentiale parallelen Begrenzungsfläche: fällt nun in einer geeigneten Richtung auf die eine Endfläche des Krystalls auf, so wird dies doppelt gebrochen; die beiden Strahlenbundel treffen unter verschiedenen, aber bei beiden str spitzen Winkeln auf die eingelagerte Lamelle, werden also hier sehr weschieden abgelenkt, resp. der eine total reflectirt. In der Richtung der @ tischen Axe des Krystalls II tritt also nur ein linear polarisirtes Strahler bundel in denselben ein, der Krystall I wirkt gerade so, wie der polersirende Nicol des Polarisationsinstrumentes. Die in jener Richtung durch hindurchgegangenen Strahlen werden in III wieder doppelt gebrochen, wieder in diesem ihre Richtung wegen der Zwillingsstellung nicht die einer 🕈 tischen Axe ist, sie verlassen die obere Endfläche also in verschieden Richtungen; bringt man nun das Auge in diejenige, welche den Strabb entspricht, deren Vibrationsrichtung senkrecht zu derjenigen der aus I in II eintretenden ist, so erhält man die auf eine Schwingungsebene zurück führten Componenten der in III eintretenden Strahlen, d. h. III wit ebenso wie der mit dem Polarisator gekreuzte Analysator eines Polarisation instrumentes, und man erblickt, in dieser Richtung nach einer hellen nung hinsehend, indem man den Krystall dem Auge nähert, auf jener dunkle Hyperbel mit den innersten Farbenringen des optischen Axendis Solche Krystalle, welche ohne Polarisationsapparat die Interferenzringe hat man idiocyclophanische genannt.

Es wurde oben erwähnt, dass noch eine zweite Art von Drilling wachsungen eines derartigen rhombischen Krystalls nach demselben

möglich wäre. Diese ist in Fig. 529 dargestellt: hier ist die Zwillingsfläche von II und III nicht parallel der von I und II. sondern es ist die zweite Prismenfläche des Krystalls II: in Folge dessen hat III eine andere Stellung

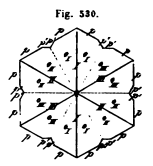
als I. Würde sich an III in derselben Weise ein vierter Krystall anlegen u. s. f.. so könnten, da der Prismenwinkel nahe 120°, deren sechs einen Ring schliessen. Sehr häufig sind Krystalle von der relativen Stellung I. II, III auch ganz durcheinandergewachsen; sind sie nach b tafelförmig, so erscheint der Drilling, von oben gesehen, wie ein sechsstrahliger Stern. dessen Strahlen nahe 60° mit einander bilden. Die Krystallgruppe hat sodann sehr nahe die Gestalt einer solchen, deren Symmetrie gleich der des hexagonalen



Systems ist, und das Bestreben der Krystalle, sich zu Verwachsungen zu verbinden, welche eine höhere Symmetrie haben oder wenigstens nachahmen, als es diejenige der einzelnen Krystalle ist, zeigt sich darin, dass im rhombischen System besonders häufig Zwillingsbildungen nach einer prismatischen Form auftreten, deren Winkel wenig von 120° verschieden ist, welche also, wenn drei Krystalle sich in der angegebenen Weise verbinden. anscheinend hexagonale Formen liefern. Ein besonders lehrreiches Beispiel hierfüt bildet das

Schweselsaure Kalium S. 363, dessen Drillingskrystalle auf den Orsten Anblick wie einsache bezagonale Pyramiden aussehen. In Fig. 530

ist ein solcher, vertical von oben gesehen, abgebildet. Denkt man sich den Krystall I allein Vorhanden und zu beiden Seiten vervollständigt, so bildet er eine rhombische Pyramide o_I o_I o_I o_I . deren Basiskanten durch die vier, in der Figur dur als Linien erscheinenden Flächen p_I des Prismas ∞P gerade abgestumpft sind; endlich erscheinen noch die vier Flächen des ebenfalls Verticalen Prismas $p'_I = \infty \check{P}3$. Da der Winkel Von ∞P sehr nahe 120° , so ist derjenige von $\infty \check{P}3$ an derselben Seite nicht viel verschieden

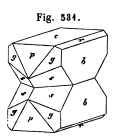


Von 60°, und eine Fläche des letzteren nahezu normal zu einer nicht anliegenden von ∞P (wäre der Winkel von ∞P genau = 120°, so wäre der von ∞P 3 genau = 60°, und die erwähnten beiden Flächen würden sich unter 90° schneiden. Nach einer Fläche von ∞P 3 symmetrisch zu I ist nun der Krystall II, und nach dem anderen Flächenpaar desselben Prismas der Krystall III mit I verbunden. Da nach Obigem die Zwillingsebene nahe enkrecht zu einer p-Fläche eines jeden Krystalls steht, so fallen je zwei derartig gelegene Flächen nahezu in eine Ebene (sie bilden einen einspringenden Winkel von 478° 44'), und da die Neigung von o zu p natürlich in allen drei Krystallen dieselbe ist, so müssen auch die aneinanderstossenden pyramidalen Flächentheile von I und II und von I und III fast zusammenfallen. Verschwinden nun die einspringenden Winkel der p'-Flächen durch vorherrschende Ausbildung der Pyramide o, so entsteht eine Form, welche nur bei genauer Betrachtung von einer hexagonalen Pyramide mä abgestumpsten Basiskanten unterschieden werden kann, indem nämlich jede ihrer Flächen nicht aus einer Ebene besteht, sondern nach vertical herablausenden Grenzen geknickt erscheint. Um dies zu erkennen, brauch man nur das Licht einer einigermaassen entsernten Flamme von den Pyramiden- oder Prismenslächen reslectiren zu lassen, wobei immer die Hälße derselben beleuchtet erscheint.

Bei den sphenoidisch hemiedrischen Krystallen des rhombischen Systems sind, da sie keine Symmetrieebene besitzen, Zwillinge möglich nach einem der Pinakoide, und diese sind dann auch symmetrisch in Bezug auf eines der beiden andern. Denkt man sich zu einem rhombischen Krystall, etwa der Combination eines Prisma mit der Basis und einem rhombischen Sphenoid, einen nach dem Makro- oder Brachypinakoid symmetrischen zweiten, wunterscheidet sich dieser nur dadurch von dem ersten, dass das Sphenoid die entgegengesetzte Lage und Gestalt hat (das linke der beiden enantemorphen Gestalten, wenn das erste das rechte war); sind nun beide Krystalle mit verticalen Grenzen vollständig durch einander gewachsen, so erscheinen oben vier Sphenoidflächen, die obere Hälfte einer vollständigen rhombischen Pyramide bildend, unten keine einzige. Derartige scheinber einfache Zwillingskrystalle beobachtet man z. B. beim Seignettesalz S. 371.

In der monosymmetrischen Hemiëdrie kann es Zwillinge geben und einem der beiden Pinakoide, nach welchem keine Symmetrie der einzelben Krystalle vorhanden ist.

Endlich sind auch symmetrische Zwillingsverwachsungen möglich be



hemimorphen Krystallen nach demjenigen Pinakoid, dessen Normale die Axe der Hemimorphie ist. En Beispiel hierfür bietet die Verwachsung des Kieselzinkerz S. 425 nach der Basis, Fig. 534, welche hiernach keiner weiteren Erläuterung bedarf; die Form der beiden verwachsenen Krystalle ist sehr ähnlich der Fig. 498, nämlich c = 0P, $b = \infty P$ 00, $r = P \infty$, $p = 3P \infty$, $q = \infty P$, s = 2P2.

§. 109. Zwillinge des monosymmetrischen

Systems. Symmetrische Verwachsungen nach einer Fläche einer prismetischen Form, wie sie theoretisch wohl möglich sind, hat man bisher me bei wenigen Substanzen beobachtet (Beispiel Kalifeldspath S. 405 nach $R\infty$), weit häufiger dagegen solche nach einer Querfläche. Da es ausser

er Symmetrieebene nur noch zwei Arten von Formen giebt, so sind die eiden genannten Fälle die einzigen, welche im monosymmetrischen Systeme cistiren können.

Ein Beispiel für eine Verwachsung nach einer Quersläche bieten sehr swöhnlich die Krystalle des Gyps (S. 402) Fig. 532 dar, deren Zwillingsbene diejenige Fläche ist, welche bei der gewählten Stellung zum Orthoinakoid wird, d. h. die Abstumpfung der vorderen Prismenkante. Da hier, vie bei jedem Zwilling nach einer Quersläche, die Symmetrieebene b für eide Krystalle identische Lage hat, so erscheint das eine Ende des Zwillings-

rystalls, in Fig. 532 das untere, wie ein einfacher hombischer Krystall; die beiden Hemipyramiden o und hilden scheinbar eine rhombische Pyramide; wäre an eren Stelle ein Hemidoma vorhanden, so wurde dieses in rhombisches Doma bilden. Es leuchtet nun ein, dass s nicht möglich ist, wenn derartige Krystalle nur an lem einen, scheinbar rhombischen Ende ausgebildet and, ihren wahren Charakter auf rein krystallographischem Zuweilen, wie z. B. bei dem Wege zu ermitteln. Gyps, wird dies durch die Spaltbarkeit ermöglicht, welche in den beiden Hälften des scheinbar einfachen Krystalls eine entgegengesetzte Richtung hat (sie findet, nusser nach $\infty P \infty$ und $\infty P \infty$, welche in beiden pleiche Lage haben, auch nach +P statt). In der

1

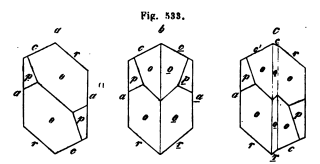
Fig. 532.

infachsten Weise und unzweideutig wird jedoch die Zwillingsnatur ines solchen Krystalls erkannt durch die optische Untersuchung: man raucht zu diesem Zwecke denselben nur im parallelen polarisirten Licht, urch die Symmetrieebene gesehen, zu betrachten. Wäre z. B. die untere lälste des Krystalls Fig. 532 wirklich einem rhombischen einfachen anso wurde die punktirte Gerade die Richtung einer Symme-'ieaxe hezeichnen, und der Krystall würde in seiner ganzen Ausdehung jedesmal dunkel erscheinen (beim Drehen in seiner Ebene b), wenn De Gerade der Schwingungsrichtung des einen der beiden gekreuzten cols parallel ist. Handelt es sich jedoch um einen Zwilling nach einer verfläche, so bilden die Auslöschungsrichtungen (d. s. zwei Hauptschwinungsrichtungen) bestimmte Winkel mit der Zwillingsebene; in den beiden rystallen liegen sie symmetrisch entgegengesetzt, also können die beiden älften niemals zu gleicher Zeit dunkel erscheinen. Sobald also die eine ell, wahrend die andere dunkel, erscheint, so ist damit erkannt, dass der rystall ein Zwilling und dem monosymmetrischen System angehört,

sind von einer optisch zu untersuchenden, monosymmetrisch krystallirenden Substanz die Krystalle so klein, dass eine genaue Bestimmung der
ige der Hauptschwingungsrichtungen mit dem Stauroskop nicht thunlich ist,
kann man, falls Zwillinge der soeben beschriebenen Art vorkommen,
ese zu einer angenäherten Bestimmung jener Richtungen benutzen. Die

eine der beiden im Klinopinakoid liegenden Schwingungsrichtungen bildet einen bestimmten Winkel mit der Zwillingsebene und liegt im einen Krystall nach der einen, im zweiten nach der andern Seite; ihre Richtung im erstern mit derjenigen im letztern bildet also den doppelten Winkel von dem, welchen sie selbst mit der Zwillingsebene einschliesst. Stellt man nun im parallelen polarisirten Licht jene Richtung normal zu einem Nicol, d. h. so. dass die eine Hälfte des Zwillings das Maximum der Dunkelheit zeigt, dreht alsdann den Krystallträger, bis die zweite Richtung dieselbe Lage hat, wobei die andere Hälfte des Zwillings dunkel erscheint, so ist die Hälfte des abgelesenen Drehungswinkels derjenige, welchen die benutzte Schwingungsrichtung mit der Zwillingsebene bildet. Da hierbei der Fehler, welchen man bei der Einstellung auf eine Kante begeht, ganz wegfällt und derjenige bei der Einstellung auf die Auslöschung halbirt wird, so ist diese Methode genauer, als die S. 388 angeführte.

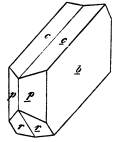
Als ein zweites Beispiel einer Verwachsung, deren Zwillingsebene eine Querfläche ist, möge der Epidot (S. 404) dienen. Fig. 533 a ist die Projection eines einfachen Krystalls dieses Minerals, von der Form der Fig. 666, auf die Symmetrieebene; wie dort, ist auch hier $a=\infty P \infty$, c=0, $r=+P\infty$, $p=\infty P$, o=+P. Fig. 533 b, ebenfalls in der Richtung der Orthodiagonale gesehen, ist die Abbildung eines Zwillings nach a; his



bilden die beiden oberen Flächen oo einen einspringenden, die unteren einen ausspringenden Winkel; sind die letzteren so gross, dass sie allein die Endigung des nach der Symmetrieaxe prismatischen Zwillings bilden, so erscheint derselbe wie ein einfacher monosymmetrischer Krystall, dessen Symmetrieebene a ist; oo bildet eine Hemipyramide, aber zu dem vorderen prismatischen Flächenpaar rr fehlen hinten die parallelen (da cc einen anderen Winkel einschliessen), wodurch der Zwilling sogleich erkannt ist. Sehr häufig ist der in Zwillingsstellung befindliche zweite Krystall dem ersten nur als dunne Lamelle eingelagert, in der Weise, wie es Fig. 533c wiedergiebt. Eisenreiche, ziemlich dunkelgefärbte Epidotkrystalle, welche eine solche Zwillingslamelle enthalten (besonders die vom Sulzbachthal in Tirol), sind in ausgezeichneter Weise idiocyclophanisch (vergl. S. 146). Da die erste Mittellinie nahe vertical, d. h. fast der Zwillingsebene paralle,

optische Axenwinkel ziemlich gross ist (s. S. 404), so gehen hier trahlen, der ordentliche und ausserordentliche, ohne Totalreflexien versten in den zweiten Krystall; wegen des ausserordentlich starken ismus ist jedoch der eine derselben sehr geschwächt; der erste wirkt also wie eine Turmalinplatte (S. 425), und da ein Theil destor, der andere hinter der Zwillingslamelle sich befindet, so wirkt ne ebenso, als wenn man eine dünne Epidotplatte zwischen zwei Turmaline brächte. Da nun eine optische Axe der Lamelle ungehtwinkelig auf der Fläche r des Zwillings Fig. 533 c steht, so erian die Farbenringe mit dem schwarzen Büschel, welche dieser Axe ben, wenn man einseh durch das parallele Flächenpaar rr hindurch mit hellen Hämmel sieht.

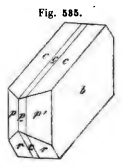
aden Winkel von 172° ; ebenso ist der $r\underline{r}$ oben an der Rückseite einspringend, vorn ausspringend. Die untere Hälfte, ie allein ausgebildet ist, erscheint dembliständig, wie diejenige eines einfachen mmetrischen Krystalls, bestehend aus isma $p'\underline{p}'$, dessen Winkel in diesem hr ähnlich demjenigen $p\underline{p}$, den beiden n Hemipyramiden $c\underline{c}$ und $r\underline{r}$, mit der trieebene b. Nur durch die optische



chung kann ein solcher Krystall mit Sicherheit als ein Zwilling erwerden, indem man nämlich, etwa durch eine senkrecht zu b ge-

ne Platte, constatirt, dass seine beiden ungleich liegende Schwingungsrichbesitzen.

ich an solchen Krystallen kommt häufig 'iederholung der Zwillingsbildung vor, sich, wie in Fig. 535, an den zweiten ein dritter in Zwillingsstellung anlegt, a dieser dem ersten parallel sein muss, eine Zwillingslamelle eingelagert er-Folgt auf den dritten ein vierter,



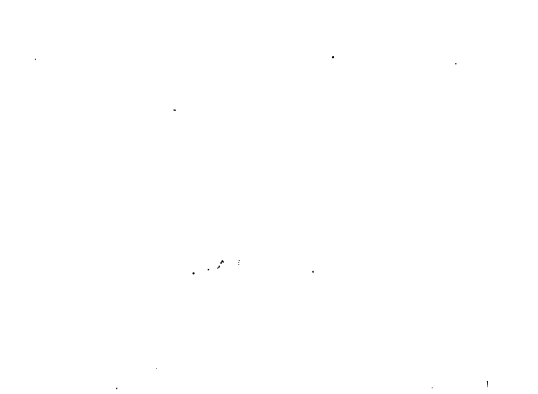
parallel dem zweiten, auf diesen ein fünfter Krystall, parallel dem ersten und dritten u. s. f., so entsteht eine polysynthetische Verwachsung (Viellingskrystall), welche man aber auch betrachten kann als einen Krystall, in welchen eine grosse Zahl unter einander paralleler, also demselben Krystall angehöriger Lamellen in Zwillingsstellung eingewachsen sind. Eine Spaltungsfläche von Natronfeldspath nach $c \implies o P$ zeigt alsdann eine Streifung, parallel der Kante c:b, hervorgebracht durch das Alterniren der nach der einen und der anderen Seite geneigten Flächen c und c.

Ebenso, wie eine Wiederholung eines Zwillingsgesetzes zur Bildung von Drillingen u. s. w. möglich ist, können auch zwei Zwillinge eines bestimmten Gesetzes sich in der Weise mit einander verbinden, dass ein Krystall der einen Gruppe mit einem der anderen eine symmetrische Verwachsung nach einem zweiten Gesetz bildet; so kommen z. B. Verwachsungen von zwei Natronfeldspathkrystallen nach $\infty \bar{P} \infty$ wit einem zweiten symmetrisch verwachsen ist.

Das Gleiche gilt auch für die übrigen Krystallsysteme, es können also z. B. zwei monosymmetrische Krystalle nach einer prismatischen Form verwachsen sein, deren jeder wieder die Hälfte eines Zwillings nach einer Querfläche ist (Harmotom), u. s. f.

III. ABTHEILUNG.

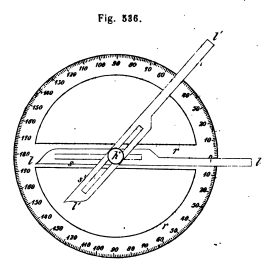
DIE APPÄRATE UND METHODEN ZU KRYSTALLOGRAPHISCH-PHYSIKALISCHEN UNTERSUCHUNGEN.



-

§. 111. Goniometer. Das Instrument, mit welchem zuerst Krystallnkel gemessen wurden, ist das Contact- oder Anlege-Goniometer, lebes im vorigen Jahrhundert von dem Künstler Carangeot, der für den nzösischen Krystallographen Romé de l'Isle Krystallmodelle anfertigte, erden wurde. Dasselbe, in Fig. 536 in einer der jetzt üblichen Formen gebildet, besteht aus zwei Linealen, l l und l' l', welche um eine zu ihrer ene normale Axe drehbar sind. Dieselben können mittelst des Knopfes l dem Kreise l', um dessen Centrum sie drehbar sind, abgehoben werden ngt man nun die zu messende Krystallkante so zwischen die beiden neiden l' und l' l', und dreht die lenkel der Lineale so weit, dass l' auf der einen, l' auf der anderen ystallfläche genau aufliegt (was man am besten sehen kann, wenn man Ganze dabei gegen das Licht hält), so bilden die beiden Lineale offenbar

ıselben Winkel mit einler, welchen die beiden, in zu messenden Kante sich neidenden Krystallflächen ichliessen. Steckt man nun Axe derselben wieder in im Centrum des Kreises r. ndliche kreisrunde Oeffnung dreht sie, bis der eine enkel an den Stift o anagt, so zeigt die durch Centrum gehende Schneide anderen unmittelbar auf Kreise den gesuchten ıkel an. Oft verbindet auch das eine Lineal fest der Kreistheilung, nimmt



r alsdann nur einen Halbkreis. Um auch aufgewachsene Krystalle messen können, bei denen oft ein Auflegen der Schenkel wegen der benachten Krystalle nicht möglich wäre, kann man dieselben beliebig verkürzen ch Parallelverschiebung beider Lineale. Dieses Instrument kann natürnur bei sehr grossen und ganz ebenen Flächen eine grössere Genauigt geben, als etwa auf 10, es dient daher nur zur Orientirung an sehr

456

grossen, für das Reflexionsgoniometer etwa zu unbehülflichen Krystallen, bei der Anfertigung von Modellen u. s. w.

Das Reflexionsgoniometer, 1809 von Wollaston erfunden, ist bereits S. 23 im Princip besprochen worden. Was die nähere Einrichtung desselben betrifft, so ist diese aus Fig. 1 auf Taf. II ersichtlich. Auf einer horizontalen Platte p ist ein Fuss ff befestigt, dessen oberer Theil die starke Messinghülse f', welche mit f aus einem Stück gefertigt ist, und auf der anderen Seite das ebenfalls damit in fester Verbindung stehende Ansattstück a' trägt; an diesem letzteren sind nach zwei entgegengesetzten Richtungen feste Arme a (in der Figur ist nur der obere sichtbar) angebracht, deren jeder einen Nonius n trägt. Diese Theile sind demnach sämmtlich unbeweglich. An a ist ein schwächerer Arm a" angeschraubt, welcher eine zusammengesetzte Lupe (einfaches Mikroskop) l zur Ablesung der Theilum des Kreises und des Nonius trägt; damit jede Stelle der Theilung des lesteren in die Mitte des Gesichtsfeldes der Lupe gebracht werden kann, ist a" innerhalb eines kleinen Kreisbogens beweglich. Auf den Nonius fällt das Licht durch ölgetränktes Papier, welches in dem kleinen Rahmen r ausge-Durch die Hülse f' geht nun die hohle Axe b, an welche der getheilte Kreis k mittelst Schrauben, die durch den Theil k' gehen, fest stgeschraubt ist. Da diese Axe durch die am Rande gekerbte Messingscheiße b' gedreht wird, so bewegt sich mit der letzteren auch der Kreis und überhaupt der ganze Apparat, mit Ausnahme der Theile f, f', a, a', n und kIn der centrischen Durchbohrung der Axe b ist nun leicht drehbar die gewöhnlich aus Stahl gefertigte Axe cc, welche den Centrir- und Justirappara mit dem Krystall trägt und durch die Scheibe c' bewegt wird.

Um die zu messende Kante des Krystalls in die Axe des Kreises bringen, zu centriren, bedarf es zweier, zu einander senkrechter Paralleverschiebungen, parallel der Ebene des Kreises. Die eine dieser Bewegungen wird durch Verschiebung des Schlittens s in dem ihn von drei Seiten 118fassenden und mit der Axe c verbundenen Messingstück s' hervorgebrack, die andere durch Herauf- oder Herabschieben des Stiftes h, welcher oben h einem Schlitz eine kleine Metallplatte q mit dem durch etwas Wachs befestigten Krystall trägt, in der Hülse h'. Hat man den letzteren ungelie richtig auf q aufgeklebt (mit der zu messenden Kante x nach oben) mit dies in den Schlitz von h eingesteckt, so bringt man durch jene beide Bewegungen die Kante in die Verlängerung der Axe des Kreises, bewirt also, dass beim Drehen der Scheibe c' der Krystall sich um die Links wälzt, diese selbst aber stillsteht. Hierbei bringt men des Auge in 🖮 solche Stellung, dass man die Kante x und zugleich einen dahinter besitet lichen Gegenstand, z. B. die hintere Kante der Fussplatte p, deutlich sie und beide sich decken, und ändert den Ort des Krystalls so lange, diese Deckung für eine ganze Umdrehung bestehen bleibt; alsdann ist de Krystall centrirt.

Um die Kante x zu justiren, d. h. der Drehungsaxe des Instruments

rallel zu machen, muss man den Krystall innerhalb zweier, auf einander enkrechter Ebenen neigen können. Dies geschieht 1) durch Drehen des unden Stiftes h in der Hülse h', $2^{\frac{1}{2}}$ durch Drehen des Armes z um das Charnier y, mit welchem er an v befestigt ist (v und s bilden ein aus einem Stück gefertigtes, rechtwinkeliges Knie). Durch diese beiden Drehungen kann man dem Krystall jede beliebige Neigung gegen die Ebene des Theilkreises geben, also kann man ihn auch, wenn er schief dagegen steht. in die dazu normale Richtung bringen. Ist die Fussplatte des Instrumentes horizontal gestellt, so wird alsdann ein in einiger Entfernung (am hellen Fenster) aufgehängter verticaler Faden, welcher unten ein kleines Gewicht trägt, oder eine verticale Fenstersprosse, in beiden Krystallslächen gespiegelt zu welchem Zwecke man das Auge sehr nahe an den Krystall bringen muss), ebenfælls vertical erscheinen. Dies kann man am besten controliren. wenn an der Fussplatte p ein kleiner horizontaler Spiegel w angebracht ist, in welchem man zu gleicher Zeit das Bild jenes Fadens oder der Sprosse erblickt; man neigt dann den Krystall so weit, dass das von der einen, wie der anderen Fläche reflectirte Bild jenem vollkommen parallel ist, und dreht alsdann das ganze Instrument um eine verticale Axe, bis das Bild einer Krystallfläche, also auch der anderen, mit dem des Spiegels sich deckt. Ist dies der Fall, so stehen nicht nur beide Krystallflächen, also auch ihre Kante senkrecht zu der Ebene des Theilkreises, sondern das verticale Object (Faden oder Fenstersprosse) befindet sich ganz in der Ebene, welche durch den Krystall, dem Theilkreise parallel, geht. Betrachten wir nun das im Spiegel w reflectirte Bild eines möglichst entfernten Gegenstandes (einer Dachkante, einer horizontalen Fenstersprosse in wenigstens 8-10 Meter Abstand, oder dergl.), und drehen die Axe c, bis das von einer der beiden Krystallflächen gespiegelte Bild desselben Gegenstandes mit jenem genau zur Deckung kommt, so ist die Reflexionsebene offenbar jene dem Kreise parallele. Dieselbe bleibt sie auch, wenn wir, diesmal aber mit der Scheibe b', den Kreis und den Krystall drehen, bis das von der zweiten Krystallsläche refleetirte Bild mit dem vom Spiegel w zurückgeworfenen coincidirt. Wurden nun beide Stellungen des Kreises am Nonius abgelesen, so ist die Differenz dieser Ablesungen das Supplement des gesuchten Winkels.

Es liegt nun auf der Hand. dass sowohl die Centrirung, als die Justirung der Kante nur angenähert möglich ist, und dass die Einstellung der beiden, von den Krystallflächen reflectirten Bilder des benutzten Objectes auf das im Spiegel w gesehene nicht absolut genau vorgenommen werden kann. Wenn daher auch die Genauigkeit, mit welcher man hierdurch Winkel messen kann, weit grösser ist, als bei dem Anlegegoniometer, so ist is doch andererseits nicht so gross, wie es in vielen Fällen wünschenswerth ir scheint; eine derartige Messung ist nämlich, wenn die Krystallflächen sehr set reflectiren, und alle oben genannten Bedingungen nach Möglichkeit erlitt sind, höchstens auf etwa $\frac{1}{10}$ genau. Es wurden daher schon frühe rerbesserungen an demselben vorgenommen. Zuerst Malus, und dann

namentlich Mitscherlich verbanden damit ein dem Kreise paralleles Fernrehr, durch welches das reflectirte Object betrachtet wird; bringt man in der Bildebene desselben ein Fadenkreuz an, so kann man durch Drehen des Krystalls einen bestimmten Punkt in dem Bilde des Objectes mit grosser Schärfe auf die Mitte dieses Fadenkreuzes einstellen. Mitscherlich (s. Abhandlungen der Berliner Akad. d. Wiss. 1843, S. 189) wies darauf hin, dass das Fernrohr wenig oder gar nicht vergrössern dürfe, weil sonst das von kleinen Krystallslächen reslectirte Bild zu lichtschwach wird, um deutlich gesehen zu werden. Wir haben aber S. 429 gesehen, dass gerade kleine Krystalle am ehesten frei von Störungen der Ausbildung sind, wäbrend unter den grösseren sehr häufig solche vorkommen, deren Flächen geknickt und gebrochen sind; da man mit dem Fernrohr ein sehr scharfes Bild des Objectes erblickt, so gewahrt man durch dasselbe auch viel leichter, als mit blossen Auge, derartige Unebenheiten der Flächen, indem diese dann mehrere Bilder reflectiren. Mitscherlich benutzte ferner als Object das Fadenkreuz eines zweiten Fernrohrs, welches, ebenfalls parallel dem Kreise, mit dem Beobachtungsfernrohr einen stumpfen Winkel bildete; stellt man vor dessen Ocular ein Licht, so treten die Strahlen, welche aus der Focalebene kommen, parallel aus, werden von der Krystallsläche reflectirt, treten einander parallel in das Beobachtungsferprohr und erzeugen daher ein Bild des dunklen Fadenkreuzes auf bellem Grunde genau in der Bildebene des letzteren Fernrohrs, welches man alsdann mit dessen Fadenkreuz zur Deckung Wegen des Parallelismus der eintretenden Strahlen ist dies Verfahren gleichbedeutend damit, dass das zum Reflectiren und das zur Bestimmung der Richtung dienende Object, beide unendlich fern seien; dies ist aber deshalb besonders gunstig, weil dann, wie wir in §. 113 sehen werden, eine unvollkommene Centrirung des Krystalls ohne Wirkung auf das Messungsresultat ist. Andererseits ist jedoch die Verwendung zweier Fernröhre nur möglich bei sehr vollkommener Beschaffenheit der Krystalflächen, da solche, welche, wenn auch nur schwach, gestreift, oder mat, oder zu klein sind, kein deutliches Reflexbild eines Fadenkreuzes liefern.

Die wichtigste Verbesserung, welche Mitscherlich (s. a. a. O.) eingeführt hat, besteht in der Benutzung der von dem Mechaniker Oertling construirten Centrir- und Justirvorrichtung. Selbst für ganz kleine Gonimeter ohne Fernrohr, welche nur zu ganz approximativen Messungen diese sollen, ist die ältere Einrichtung weniger empfehlenswerth, als eine a. a. O. von Mitscherlich vorgeschlagene, welche eine sicherere Centrirung wis Justirung gestattet; für genauere Messungen ist jene in Fig. 1, Taf. II der gestellte Einrichtung dagegen ganz unbrauchbar; dieselben erfordern wis mehr eine völlig exacte Centrirung und Justirung und eine grössere Stabilität derselben, als jene gewähren kann.

Der Oertling'sche Apparat erfüllt nicht nur diese Bedingungen wirkkommen, sondern gestattet auch eine so bequeme Handhabung, dass man demselben nach kurzer Uebung schneller zum Ziel kommt, als mit dem älter

ollaston'schen Goniometer. Seine Einrichtung ist aus Fig. 2, Taf. II erzhtlich, in welcher er so aufrecht gestellt ist, dass die Axe des Kreises rtical (statt horizontal) erscheint; man denke sich denselben also mit iner Unterfläche so auf dem Ende der Axe c Fig. 1 (bei s') befestigt, dass e beiden Fusse dd in deren Verlängerung fallen. Fig. 2 ist eine Abldung in natürlicher Grösse, während ein diesem Apparat entsprechender eis die doppelte Grösse von Fig. 1 haben müsste. Unmittelber auf der re des Kreises aufgeschraubt ist das Messinglineal m mit zwei darauf bestigten, nach innen abgeschrägten Schienen, zwischen denen n verschiebır ist; dieses letztere wird bewegt durch die Schraube o, welche mittelst s Theiles p, in dem sie sich mit einem kugelförmigen Wulst dreht, in ster Verbindung mit m ist, während q, an die Schiene n angeschraubt, im nern ein Schraubengewinde besitzt und folglich von p entfernt oder ihm nähert wird, je nachdem man die Schraube o nach der einen oder der idern Seite dreht. An dieser Bewegung von q und n nimmt nun der mze obere Apparat Theil, da die ganz obenso eingerichtete Schlittennstruction m', n', p', q' mit der Schraube o' in der Weise damit in Verindung steht, dass die Unterseite von m' an die obere von n angeschraubt t. Man sieht nun leicht ein, dass der aufsitzende Justirapparat, dessen lesse dd auf dem Schlitten n' befestigt sind, mit Hülfe der beiden shrauben in zwei auf einander senkrechten Richtungen parallel verschoben, er darauf befestigte Krystall also centrirt werden kann. Die Justirung des-Aben wird nun dadurch hervorgebracht, dass die Halbkugel u, auf deren Dener Obersläche man den Krystall mit Wachs außetzt, in zwei auf einader senkrechten Ebenen geneigt wird, so dass sie sich in ihrem Lager l ach Art eines Kugelgelenks dreht. Zu diesem Zwecke hat sie unten einen rlindrischen Fortsatz, welcher die Schraube s' durch ein Kugelgelenk umsst und daher durch diese in derselben Richtung hin und her bewegt 'erden kann, in welcher sich der Schlitten n verschiebt; das Stück, in elchem sich das Gewinde zu s' befindet, dient zugleich als Schraubenmutter * 8 und ist durch diese Schraube senkrecht zu jenem verschiebbar, wobei auf dem hindurchgehenden Cylinder t gleitet. Diese beiden Bewegungen möglichen eine Neigung der Krystallkante in zwei Ebenen und folglich die realstellung derselben, wenn sie vorher nicht allzu schief aufgesetzt war ³ der Winkel der möglichen Neigung nur etwa 10-150 nach beiden iten beträgt).

Die von Oertling gefertigten Goniometer für genauere Messungen, welche Mach in Gebrauch sind, haben einen Theilkreis von der doppelten Grösse Sienigen in Fig. 1, gestatten eine Ablesung von $\frac{1}{2}$ ' und sind mit der in 3. 2 in natürlicher Grösse abgebildeten Centrir- und Justirvorrichtung verlen; sie besitzen ferner zwei Fernröhre, welche durch Arme getragen Inden, die mit centrisch abgedrehten Ringen auf der Hülse f' Rig. 1 beglich sind, so dass man sie unter jeden beliebigen Winkel gegen einander ellen kann. Die Verticalstellung des Kreises bei diesen Instrumenten hat

mehrere Nachtheile zur Folge. Es können mit denselben nur sehr kleine Krystalle gemessen werden, da grössere durch ihr Gewicht entweder beim Drehen sich senken, oder überhaupt gar nicht mit Wachs an dem Ende der horizontalen Axe befestigt werden können. Durch den Druck, welchen die Axe nur nach unten auf die Innenseite der sie umschliessenden Hülse ausübt, wird diese nach längerem Gebrauch dort stärker abgenutzt und die Drehung wird alsdann excentrisch und bleibt nicht gleichmässig sanft. Endlich zeigt die beschriebene Centrir- und Justirvorrichtung nach langem Gebrauche kleine Fehler durch sogenannten »todten Gang« der Schrauben, indem durch Abnutzung des Metalls die betreffenden Theile nicht mehr genst auf einander passen.

Aus dem zuerst angegebenen Grunde sind solche Goniometer vorzuziehen, deren Theilkreis horizontal liegt und auf deren verticaler Axe ein Tischchen aufgesetzt wird, auf welchem man, da es horizontal ist, beliebig grosse Krystalle oder ganze Krystalldrusen, welche man nicht zerkleinern will, mit Wachs befestigen kann. Es werden daher von dem Mechaniker Herrn Fuess in Berlin, welcher z. Z. hauptsächlich krystallographische Apparate fertigt, fast nur horizontale Instrumente, wie solche zum Theil auch schon früher, z. B. von Babinet, verwendet, construirt; der Genannte hat ausserdem die Gentrir- und Justirvorrichtung wesentlich verbessert, so dass diese Instrumente den an sie zu stellenden Anforderungen vollkommener entsprechen als die früheren.

Es soll daher im nächsten § die Construction dieser Apparate erläutert werden, und da die Art, wie die Fernröhre befestigt und die hohlen Axen in einander beweglich sind, ganz analog der bei den zuletzt erwähnten Oertling'schen Instrumenten ist, so kann diese Erläuterung zugleich zur Vervollständigung derjenigen der letzteren dienen, wenn man sich dieselben horizontal gestellt denkt.

§. 142. Goniometer (Fortsetzung'. Fig. 3, Taf. II stellt ein Reflexiongoniometer von mittleren Dimensionen dar, welches für weitaus die meiste Zwecke bei krystallographischen Untersuchungen ausreicht. Dieselbe ist # gezeichnet, dass der mittelste Theil des Instrumentes, d. h. die in einander geschobenen Axen, der Kreis und die Centrir- und Justirvorrichtung Durchschnitt, die übrigen Theile dagegen in der Ansicht erscheint Das Ganze ruht auf drei Füssen und der Kreis kann daher durch die dei Schrauben s¹ s² s³ genau horizontal gestellt werden. Diese Füsse sind an der Unterseite der kreisrunden dicken Messingplatte p angeschraubt, welche, der Mitte conisch durchbohrt, die hohlen Axen und den Kreis trägt. In 🚾 weiten Durchbohrung derselben sitzt zunächst eine conische Axe n; die ragt nach unten nur wenig über die Hülse g, welche mit p aus einem Stat gefertigt ist, hervor, ist aber nach oben fest verbunden mit einem Kreis der an zwei diametral entgegengesetzten Stellen eine Nonientheilung lesung auf 1') besitzt; an diese Kreisscheibe ist endlich von unten her (durch swei punktirt angedeutete Schrauben) der Arm m, welcher das Beobachtust

fernrohr b^* , trägt, angeschraubt, so dass durch Bewegung des letzteren sich auch der Nonienkreis n' und die hohle Axe n um die Centralaxe des Instrumentes drehen. Diese Drehung kann durch Anziehen der Schraube f an jeder beliebigen Stelle arretirt werden, indem dadurch das parallelepipe-dische Stück i, in welchem jene Schraube endigt, gegen die ringsum in die Aussenseite von n eingedrehte Rinne presst und dasselbe daher fest an die gegenüber liegende Seite seines Lagers andrückt. Für die Krystallmessung kann daher der Beobachter dem Fernrohr b diejenige Stellung geben, welche ihm die bequemste ist, und dasselbe dann in dieser fixiren, indem er die Schraube f fest anzieht. Dadurch ist auch der Ort der beiden Nonien ein unveränderlicher geworden: die Theilung dieser ist vor Verunreinigung geschützt durch planparallele Glasplatten, welche, im Durchschnitt in der Figur sichtbar, bis über die Theilung des Kreises hinüberragen.

In n bewegt sich concentrisch die ehenfalls hohle Axe l, welche oben mit dem eigentlichen Theilkreise k, unten mit der am Rande gekerbten hohlen Scheibe l' durch Verschraubung sest verbunden ist: durch Drehen der letzteren mit der Hand bewegt man somit, wenn Nonien und Fernrohr auf die oben angegebene Art fixirt sind, den Kreis und die inneren Axen, also auch den aufgesetzten Krystall, und kann also die erfolgte Drehung an jedem der beiden Nonien ablesen. Diese Drehung kann nun arretirt werden durch die Schraube q. welche in Verbindung steht mit einem starken Ring o (im Durchschnitt auf der linken Seite), der den untersten Theil der Axe !, da, wo sie mit l' verbunden ist, umfasst: zieht man q an, so klemmt sie mit einem an ihrem Ende befindlichen parallelepipedischen Stück die Axe an jenen Ring fest. Die Schraube q ist aber ihrerseits nicht wie f unmittelbar mit dem Stativ (p) verbunden, sondern das Metallstück r. welches die Schraubenmutter von q enthält, liegt auf der Hinterseite nur lose an dem Ende einer Schraube an, die den Fuss, dessen Ende auf der Schraube s2 steht, horizontal von hinten nach vorn durchbohrt, und deren Knopf t in der Zeichnung nur zum kleinen Theil sichtbar ist. Gegen das Ende dieser Schraube wird aber r angepresst durch eine an den eben erwähnten Fuss angeschraubte stählerne Feder u. Dreht man die Schraube mittelst des **Enopses** t vorwarts, so giebt die Feder nach, r und o, folglich auch die derin festgeklemmte Axe l mit dem Krystall drehen sich, als wenn keine Arretirung existirte; dreht man die Schraube zurück, so folgt ihr r wegen des Druckes der Feder u nach, und der Krystall dreht sich nach der entgegengesetzten Seite, als vorher. Da man mittelst der Bewegung einer Schraube es viel besser in der Gewalt hat, eine kleine Drehung auszustihren, als mit freier Hand, so stellt man durch Drehen an der Scheibe l' das von ther Krystalisische reslectirte Bild nur ungefähr im Gesichtsseld des Fernrohrs win, klemmt alsdann die Axe l und corrigirt die Einstellung mittelst der

^{*)} Ueber die vor dessen Objectiv vorgeschobene Lupe s. i. nächsten § beim Cen-Triffen ; die am Rohr befestigte Schraube dient zum Einstellen des Oculars.

Schraube t, welche man deshalb Feinstellschraube nennt. Ueber den Kreis ist noch zu bemerken, dass der Rand desselben abgeschrägt ist, so dass seine Theilung mit derjenigen der Nonien in einer Ebene liegt.

Innerhalb l ist die ebenfalls noch hohle Axe h sehr leicht drehber, welche durch die Scheibe h' bewegt wird, um die beim Centriren und Justiren nöthigen Drehungen auszuführen, ohne zugleich den ganzen Kreis mitdrehen zu müssen, was eine überflüssige Abnutzung des Instruments zur Folge haben würde. Da h' und l' an diesem einfacheren Instrument nicht durch eine Klemme mit einander verbunden werden können, se darf man beim Messen, indem man einmal die eine, das andere Mal die andere Krystallstäche durch Drehen von l' einstellt, die Scheibe h' nicht berühren, was dadurch vermieden wird, dass erstere bedeutend grösser ist.

In h steckt nun endlich die innerste cylindrische Axe c, unten verjungt mit einem Schraubengewinde versehen; dadurch, dass die kleine am Bande gekerbte Scheibe v mit einer Hülse verbunden ist, welche als Schraubenmutter für den unteren Theil von c dient, wird durch eine Drehung jener die Axe in verticaler Richtung bewegt. Man kann also mit der Scheibe v den Krystall so weit heben oder senken, dass die zu messenden Flächen sich genau vor der Mitte des Objectivs des Beobachtungsfernrohrs befinden. Auf der Axe c ist nunmehr die Centrir- und Justirvorrichtung, welche mit Hülfe der nächsten Figur näher erläutert werden soll, aufgeschraubt. Zu Fig. 3 ist nur noch Folgendes hinzuzufügen: der obere über p hervorragende Theil der Hülse g wird von einem leicht drehbaren Ringe X umfass, welcher zwei Arme mit den Ablesungslupen yy trägt. Endlich ist an det rechts befindlichen Fuss des Statives mit der Schraube e die verticale Säule d befestigt, auf welcher ein zweites Fernrohr ruht, dessen Fadenkreuz als Object dienen kann, statt dessen Ocular jedoch auch ein sogenannter Websky'scher Spalt oder auch ein gewöhnlicher verticaler Spalt eingesets werden kann. Der erstere ist dadurch gebildet, dass zwei undurchsiehtige Kreisscheiben von rechts und links so vor die Oeffnung geschoben werden, dass sie sich in der Mitte derselben berühren; stellt man nun ein Licht w diese, so dient als Object zum Reflectiren das Bild einer hellen Oeffnung welche die Gestalt zweier durch Kreisbögen begrenzter Dreiecke hat, deren Spitzen von unten und ohen her einander zugekehrt sind; ein solches Bild gestattet nun, selbst wenn es lichtschwach ist, eine recht scharfe Einstellus auf einen Faden.

Einen gewöhnlichen verticalen Spalt, durch den das Licht einer net gestellten Flamme eingelassen wird, bringt man statt des Oculars am Fenrohr a an, wenn man das Goniometer zur Bestimmung der Brechungsexponenten eines Prismas benutzen will. Da es sich alsdann darm handelt, die Ablenkung der durch den schmalen Spalt gegangenen Lichtstrahlen zu messen, so muss das Beobachtungsfernrohr b beweglich sein und seine Drehung um die Axe des ganzen Instrumentes abgelesen werden können, ohne dabei den Krystallträger und das darauf befindliche Prisma

zu drehen. Dies erreicht man dadurch, dass man, sobald das Prisma seine richtige Stellung hat, durch Anziehen der Schraube q die Axe l in dem Ringe o festklemmt, dagegen die Schraube f löst, so dass sich die Axe n mit dem Nonienkreis und dem Fernrohr drehen können, während alle inneren Axen stillstehen. Man braucht nunmehr lediglich das Beobachtungsfernrohr in die Verlängerung des Spaltfernrohrs a zu stellen, wobei dessen Spalt am verticalen Mittelfaden erscheinen muss, alsdann das erstere so weit zu drehen, bis das durch das Prisma abgelenkte Bild des Spaltes in der Mitte seines Gesichtsfeldes ist, und beide Stellungen am Kreise abzulesen: die Differenz dieser Ablesungen ist der Ablenkungswinkel.

Die Fuess'sche Centrir- und Justirvorrichtung zeigt in natürlicher Grösse der Durchschnitt Fig. 4. Auf die innerste Axe c des Goniometers ist der rectanguläre Kasten m aufgeschraubt, in welchem das Parallelepiped n durch die Schraube a von rechts nach links oder umgekehrt verschoben werden kann; dasselbe bewegt sich wie beim Oertling'schen Centrirapparat zwischen zwei schrägen Schienen und gleitet ausserdem noch auf zwei dasselbe der Länge nach durchbohrenden Stahlevlindern. Eine die Schraube (auf der rechten Seite in der Figur umwindende Spiralfeder presst das Stück n, die Schraubenmutter von a, gegen die eine Seite des Gewindes der Schraube, wodurch, selbst wenn letztere durch vieljährigen Gebrauch stark abgenutzt sein sollte, jeder »todte Gang» vermieden wird. Auf n ist nun der zweite senkrecht dazu bewegliche Schlitten befestigt, der genau die Construction des ersteren-besitzt, daher dessen Querschnitt (m' der Rahmen *), n' das verschiebbare Stück, a' die Schraube) zugleich zur Erläuterung des unteren dient; zu beiden Seiten der Schraube a' erblickt man auch die beiden derselben parallelen Stahlcylinder im Querschnitt, auf denen n' sich verschiebt. Dieses letztere trägt nun die Justirvorrichtung, welche ganz abweichend von der Oertling'schen construirt ist. Die Drehung des Krystallträgers in zwei auf einander senkrechten Ebenen wird nämlich erzielt durch Gleiten zweier Schlitten, deren Gestalt ein Kreissegment ist, in Schienen von derselben Form. Die Schienen, e die untere in der Längsansicht, e' die obere im Querschnitt, umfassen die beiden Seitenränder des Schlittens, t der untere, t' der obere, von oben und unten in Form einer Rinne, wie aus dem Querschnitt des oberen Theils deutlich ersichtlich ist. Die beiden Schlitten sind nun an ihrer Unterseite in der Mittelzone von einem Ende bis zum andern gezähnelt, so dass diese Zone gleichsam ein Stück eines Zahnrades bildet; in dessen Zähne greift nun das Gewinde einer horizontalen Schraube (s, resp. b) ein. welche ohne Ortsveränderung In der Schiene drehbar ist und durch deren Drehung das Kreissegment tolglich in jener verschoben wird. Da der Kreisbogen eines solchen

^{*)} Die Kästen m und m' werden durch dünne Metallplatten, von denen in der Figur natürlich nur das über m, an m' befestigte, sichtbar ist, vor dem Eindringen von Staub geschützt.

Segmentes etwa einem rechten Winkel entspricht, so sieht man leicht ein, dass dasselbe um etwa 400 nach rechts oder links gedreht werden kann, ohne dass die Stabilität des Krystallträgers gefährdet ist; diese Weite der Grenzen, innerhalb deren man den Krystall neigen kann, hat aber den grossen Vortheil, dass man zwei Flächen noch immer justiren kann, selbst wenn man sie, weil ihre Kante nicht sichtbar (zerbrochen oder durch andere Flächen weggenommen), sehr schief auf den Krystallträger aufgesetzt hatte. Da der gemeinschaftliche Drehungspunkt beider Segmente etwa 12 Millimeter über dem letzteren liegt, kann man eine Kante eines kleinen, wie eines ziemlich grossen Krystalls leicht in jene Höhe bringen, in welcher er seinen Ort beim Justiren nicht mehr wesentlich andert. In den oberen Schlitten ist ein kreisrundes Loch eingebohrt, in welchem der Fuss des horizontalen Tischchens u, auf das der Krystall mit Wachs aufgesetzt wird, durch eine kleine Schraube v festgehalten ist. Um auch in den Justirschrauben jeden todten Gang zu vermeiden, werden dieselben durch eine horizontale Feder gegen das Schraubengewinde der Schlitten angepresst; den Querschnitt der zu s gehörigen und mit e vorn und hinten verbundenen Feder sieht men in f. Aus dieser Beschreibung, zu deren Verdeutlichung noch die Ansicht in Fig. 5 dienen kann, geht nun hervor, welche mannigfachen Vortheile diese Centrir- und Justirvorrichtung vor der älteren Oertling'schen voraus hat.

Für sehr genaue Messungen, namentlich Untersuchungen über die Aerderungen der Krystallwinkel mit der Temperatur, welche ja stets sehr klein sind, bedarf es eines grösseren Instrumentes, wie es in Fig. 5, Taf. II in } der natürlichen Grösse abgebildet ist. Diese Ansicht bedarf nach dem Vorigen nur noch einer kurzen Erläuterung. Der Kreis, dessen Theilung borizontal liegt, ist auf je 10' getheilt, und die Nonien (vier) gestatten eine Ablesung auf 10"; der erstere ist fest mit dem Stativ des Goniometers verbunden durch eine starke Hülse, welche von den inneren Axen durchboht Um diese Hülse drehen sich, der eine über dem andern, zwei Ringe, welche nach einer Seite einen horizontalen Arm, an dem auf einer Säule ein Fernrohr ruht, nach der andern ein Gegengewicht tragen. Die beiden Fernröhre sind daher ganz von einander unabhängig beweglich und können in jede beliebige Stellung gebracht und durch Klemmschrauben daris fixirt werden; eine bestimmte Stellung eines jeden derselben kann ferne durch eine Feinstellschraube (die am linken Fernrohr in der Figur dem Beobachter zugekehrte) in beliebiger Schärfe hergestellt und mittelst eines Nonius, der am äussern Rande des Kreises entlang schleift (am rechte Fernrohr in der Figur sichtbar), abgelesen werden. Hierdurch ist man is Stande, mit dem Instrument alle Arten von optischen Untersuchungen and stellen, bei denen es sich um Bestimmung der Richtung von auffallenden reflectirten oder gebrochenen Strahlen handelt; um hierbei auch polarisire Licht anwenden zu können, ist auf das Ocular jedes Fernrohrs ein um seine Axe drebbares Nicol'sches Prisma mit einem kleinen Theilkreis, der 🗖

Stellung des ersteren angiebt, aufzuschrauben. Zur Bestimmung der Brechungsexponenten kann ferner das Ocular des einen Fernrohrs mit einem Spalt vertauscht werden, der durch eine Schraube enger oder weiter gestellt wird.

Durch die oben erwähnte Hülse, welche den Kreis trägt, geht nun zunächst eine hohle Axe, deren Bewegung mittelst der obersten und grössten der drei zwischen den Füssen des Goniometers befindlichen Scheiben ausgeführt wird; mit dieser drehen sich zugleich die Nonien, welche nur mit ihrem äussersten Rande auf dem Theilkreis schleisen. Diese Drehung wird bei einer Krystallmessung benutzt, und kann die betreffende Axe durch die am rechten Fuss des Instrumentes sichtbaren beiden Schrauben geklemmt und fein gestellt werden. In dieser Axe steckt concentrisch eine zweite, ebenfalls hohl (der Axe h in der Fig. 3 entsprechend) und durch die zweite kleinere Scheibe von unten her zu bewegen; diese trägt oben die Centrir- und Justirvorrichtung, welche gleich der vorher beschriebenen ist, nur dass auf dieselbe nach Erforderniss auch ein grösseres Tischchen auf-Sie kann ehenso wie bei dem Instrument Fig. 3 gesetzt werden kann. in das erforderliche Niveau gebracht werden dadurch, dass die letzte und innerste Axe ein Schraubengewinde trägt, welches durch Drehen des untersten in der Fig. 5 sichtbaren Knopfes auf und nieder bewegt wird. Die beiden hohlen Axen können auch an den zu ihnen gehörigen Scheiben gegen einander festgeklemmt und feingestellt werden. Ueber dem Nonienkreis ist ein Ring, lose drehbar, befindlich, an dessen vier Armen je eine Lupe zur Ablesung angebracht ist.

Will man dieses Goniometer zur Messung von Krystallwinkeln in höherer Temperatur anwenden, so muss man mit demselben ein Luftbad verbinden, in welchem sich der Krystall befindet. Ein solches zeigt Fig. 6, Taf. II, vertical von oben gesehen, in 4 naturlicher Grösse; es ist dies ein innen runder, aussen achteckiger Metallkasten von 40-50 Millimeter Höhe, dessen Boden in der Mitte ein kreisrundes Loch hat und der durch einen Deckel geschlossen werden kann. Derselbe hat drei Fenster, d. h. kurze Ansatzröhren mit planparallelen Glasplatten geschlossen. Nach zwei gegenüberliegenden Seiten ist er mit je einer am Ende geschlossenen Metallröhre in Verbindung, deren ausserster Theil durch Gasslammen erhitzt wird, bis der ganze Innenraum eine constante Temperatur angenommen hat, welche durch zwei Thermometer gemessen wird, die durch den Deckel hineinreichen. Die kleine Skizze Fig. 7 zeigt die Art der Zusammenstellung des Apparates für den genannten Zweck. Der Erhitzungskasten ruht mit beiden Enden auf je einer Gabel eines eisernen Stativs, an welchem zugleich ein Bunsen'scher Brenner befestigt ist. Die Oeffnung in dem Boden des Mittelraums ist unmittelbar über der Centrir- und Justirvorrichtung befindlich; auf diese ist statt des kleinen Tischchens u Fig. 4 eine kleine verticale Messingpincette zum Halten des Krystalls angeschraubt, welche sich zum grösseren Theile im Innern des Kastens befindet, so dass der Krystall gerade in dessen Mitte

durch die beiden gegenüberliegenden Fenster gesehen werden kang. Um die zur ungehinderten Drehung nothwendig weite Oeffnung an der Unterseite des Luftbades möglichst zu schliessen, dient ein kreisförmiges Metallplättchen, welches halbirt und mit Charnier wie eine Scheere geschlossen werden kann; dasselbe hat in der Mitte ein Loch von dem Durchmesser des Stiels der Pincette und verschiebt sich mit dieser, wenn es um dieselbe herumgelegt worden ist. Zur Krystallmessung stellt man das eine Fernrohr senkrecht auf die Glasscheibe des hinteren Fensters, das andere normal zu dem seitlich gelegenen vorderen; alsdann bilden beide einen Winkel von 4350 mit einander, und bei passender Stellung einer Krystallfläche wird das Bild des Fadenkreuzes des hinteren Fernrohrs, von derselben reflectirt, in das vordere gelangen. Denselben Apparat kann man auch dazu benutzen, die Brechungsexponenten eines in höherer Temperatur befindlichen Prismas zu bestimmen. Giebt man demselben nämlich einen so grossen Winkel, dass die im Minimum dadurch hervorgebrachte Ablenkung etwa 450 beträgt, so kann man, durch die beiden gegenüberliegenden Fenster blickend, das directe Bild des am hinteren Fernrohr angebrachten Spaltes und durch das seitliche Fenster das abgelenkte Bild desselben im Beobachtungsfernrohr einstellen.

Anmerkung: Ein kleines, aber für die meisten Krystallmessungen ausreichendes Goniometer mit einem Fernrohr bildet zugleich einen Theil des in §. 114—117 beschriebenen krystallographisch-optischen Universalapparates, s. §. 117.

§. 443. Methode der Messungen und deren Fehler. Die Genauigkeit der Messung einer Krystallkante hängt hauptsächlich ab von der Beschaffenheit der sie bildenden Flächen; sind diese uneben, gebrochen oder matt, so kann auch das genaueste Instrument den Beobachter nicht zu einer andern als einer approximativen Kenntniss der Winkel verhelfen, die nur dadurch der Wahrheit mehr genähert wird, dass Derselbe eine grössere Zahl von Krystallen untersucht und das Mittel aus den Resultaten zieht. Trotzdem muss der Beobachter es sich stets zur Vorschrift machen, alle Fehler, welche durch mangelhafte Centrirung, Justirung und dergl. hervorgebracht werden können, so weit zu vermeiden, dass die erhaltenen Resultate so genau sind, als es bei der Beschaffenheit der Flächen nur irgend möglich.

Bei der nun folgenden Besprechung der Manipulationen wollen wir uss lediglich auf das in Fig. 3 abgebildete Instrument beziehen, da sich daras die für anders construirte von selbst ergeben.

1) Wahl des Objectes. Die Wahl desjenigen Objectes, dessen Bid von den Krystallslächen reslectirt werden soll, muss ganz von deren Beschaffenheit abhängig gemacht werden. Das vortheilhasteste ist, wie schon früher bemerkt, das Fadenkreuz eines zweiten Fernrohrs, aber dieses läss sich nur bei sehr vollkommenen Flächen anwenden. Bei Weitem in den

meisten Fällen erhält man kein Reflexbild desselben von den Flächen und muss sich daher nach einem lichtstärkeren Object umsehen. Als solches ist besonders zu empfehlen eine kleine Gasslamme in genügender Entfernung (s. weiter unten); hierbei muss aber ein dunkles Zimmer zur Verfügung stehen und womöglich auch die Ablesung des Instrumentes bei künstlicher Beleuchtung stattfinden. Die Gasslamme muss aus einem Leuchtbrenner mit einfacher runder, sehr kleiner Oeffnung ausströmen, so dass sie bei ganz geöffnetem Gashahn lang und schmal ist und durch Drehen des letzteren auf ein Flämmchen reducirt werden kann, dessen leuchtende Spitze höchstens 40 Millimeter hoch ist. Eine solche Flamme, welche man natürlich, je nach der Flächenbeschaffenheit, grösser oder kleiner macht, hat besonders den Vortheil, dass sie ein sicheres Urtheil über diese letztere gestattet; sobald eine Krystallfläche nicht ganz eben ist, erhält man mehrere Flammen oder ein verwaschenes Bild derselben u. s. f. Es ist zu empfehlen, hei jeder Einstellung eines Reflexbildes dessen Beschaffenheit bei der Ablesung zu notiren; dies kann am kurzesten durch eine der Fläche ertheilte Censur (a, b, c) geschehen, zwei nahe gleich helle Flammen sind einzeln einzustellen und abzulesen. Hierdurch ist man im Stande, bei Herleitung der Endresultate die einzelnen Zahlen mit Rücksicht auf ihre Zuverlässigkeit zu benutzen. Hat man keine genügend grosse Distanz zur Aufstellung der Flamme zur Verfügung, so ist die Anwendung des bereits S. 462 beschriebenen Websky'schen Spaltes zu empfehlen, welcher statt des Oculars auf das zweite Fernrohr aufgesetzt und durch eine dicht darangestellte Flamme erleuchtet wird.

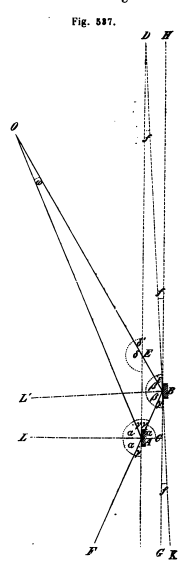
Ehe man die Messung beginnt, hat man das Ocular des Beobachtungsfernrohrs so einzustellen, dass das Object, sei es das Fadenkreuz oder der Spalt des andern Fernrohrs, sei es eine entfernte Flamme, direct gesehen ganz scharf erscheint, ebenso das Fadenkreuz des Beobachtungsfernrohrs, und dass beide bei einer Bewegung des Auges sich gar nicht gegen einander verschieben, d. h. dass das Bild des Objects und das Fadenkreuz genau in einer Ebene liegen.

Centrirung. Diese geschieht durch die beiden Schrauben a und a' Fig. 4, nachdem vor das Objectiv des Beobachtungsfernrohrs eine Linse in der Weise vorgeschoben worden ist, wie es aus Fig. 3 und 5 ersichtlich. Dieselbe besitzt eine Brennweite, welche gleich ihrer Distanz von dem Krystall ist, und bewirkt folglich, dass man durch das Fernrohr den Krystall erblickt*); man stellt nunmehr eine der beiden Centrirschrauben parallel dem Fernrohr und bewegt durch die zweite die zu centrirende Krystallkante nach rechts oder links, bis sie in der Mitte des Gesichtsfeldes erscheint; alsdann dreht man an der Scheibe h' um 90° und wiederholt das Gleiche mit der andern Schraube; ist das Fernrohr genau auf die Drehungsaxe gerichtet, so steht nunmehr die Kante im Gesichtsfeld still, d. h. sie ist centrirt. Ist dieselbe jedoch nicht sichtbar, z. B. abgebrochen, so muss beim

^{*)} In die richtige Höhe bringt man ihn durch Drehen der Schraube v Fig. 3.

Drehen eine Fläche genau in die Lage der andern kommen, wenn sie gestellt werden, dass sie nur als gerade Linien verkürzt erscheinen. welcher Genauigkeit dies erreicht werden muss, darüber erhält man besten Rechenschaft, wenn man untersucht, welchen Fehler überhaupt ungenaue Centrirung der Kante hervorbringt.

Sei in Fig. 537 A ein Punkt der reflectirenden Krystallfläche, de Durchschnittsrichtung mit der Ebene, in welcher die Reflexion stattfin



AD; sei O das leuchtende Object, OAunter dem Winkel a auffallende Lichtstr OF der in das Fernrohr reflectirte; aus dem reflectiren auch die andern Pui der Fläche, so dass divergente Strahlen das Objectiv des Beobachtungsfernrohrs fallen; diese werden aber alle zu ein Bilde von O vereinigt, da ihre Richt so ist, als ob sie alle herkämen von ei Punkte, der symmetrisch zu O in Be auf die Spiegelebene liegt. Demnach es gleichgültig, an welcher Stelle innerl der Ebene AD die reflectirende Fla liegt; das Bild wird auch an dersel Stelle im Fernrohr zu Stande komm wenn es von der andern Fläche (nach Drehung) reflectirt wird, wenn diese parallel AD und zugleich in dieselbe Ebe nicht rechts oder links, fällt. Ist dage der letzten Bedingung nicht genügt, ist das virtuelle Bild von O hinter d Spiegel jetzt an einem andern Ort, & auch die Richtung der von ihm herke menden Strahlen, d. h. die Stellung sein Bildes im Fernrohr eine andere, und muss die Krystallsläche um einen Win vor oder zurück gedreht werden, um d selbe Einstellung zu erhalten. Um so v aber, als diese Drehung beträgt, wird (Messungsresultat falsch, da das gesud Supplement des Kantenwinkels gleich dem Winkel, um welchen man den Krys drehen muss, damit die zweite Krysk fläche derjenigen Ebene, in welcher s vorher die erste befand, parallel wi

Sei nun B Fig. 537 ein Punkt der zweiten Krystallfläche, BD deren Lagnachdem der Krystall so weit gedreht worden ist, bis das reflectirte B

von O im Fernrohr an derselben Stelle (Mitte des Fadenkreuzes) erscheint, wie vor der Drehung das von der ersten Fläche zurückgeworfene, d. h. bis die Richtung BF mit AF zusammenfällt; sei ferner $GH \parallel AD$, so ist offenbar die Differenz der abgelesenen Drehung und des gesuchten Winkels, d. h. der Fehler des Resultats = dem Winkel f, welchen die beiden Ebenen AD und BD mit einander bilden. Dessen Grösse ergiebt sich auf folgende Weise:

Da
$$\delta' = \varepsilon + f$$
 der Aussenwinkel des Dreiecks $A E O$, so ist $\gamma + \omega = \varepsilon + f$, and da $\varepsilon = \gamma + f$ (weil $KBL' = \gamma + f + \beta = L'BD = \varepsilon + \beta = 900$), so ist $\omega = 2f$.

Da ferner
$$AB = \frac{AC}{\sin \gamma}$$
 and da im Dreieck ABO
$$\sin \omega = \frac{AB \cdot \sin 2\gamma}{BO} = \frac{AC}{\sin \gamma} \cdot \frac{\sin 2\gamma}{BO}$$
, so ist weil $\sin 2\gamma = 2\sin \gamma + \cos \gamma$

so ist, well sin $2\gamma = 2\sin \gamma \cdot \cos \gamma$, $\sin \omega = \frac{AC}{RO} \cdot 2\cos \gamma$.

Hieraus sieht man, dass der Fehler f, d. i. $\frac{\omega}{q}$, um so kleiner wird, je grösser BO, d. h. die Entfernung des Objects vom Krystall; ist diese unendlich gross, bildet z. B. das in der Focalebene eines Fernrohrs befindliche Fadenkreuz das Object, wobei die Strahlen parallel aus dem Objectiv austreten, als ob sie von einem unendlich fernen Object kämen, so ist der Fehler = 0. Daraus folgt, dass bei Anwendung zweier Fernröhre die Krystallkante nur so weit centrirt zu werden braucht, dass das von beiden Flächen reflectirte Licht nahe durch die Mitte des Objectivs des Beobachtungsfernrohrs geht, um möglichst helle und vollkommene Bilder zu erhalten. Benutzt man dagegen eine Flamme als Object, so hängt es von deren Entsernung ab, wie gross fwird; ferner von dem Winkel γ , denn ω , also auch f, wächst mit abnehmendem y (gewöhnlich stellt man das Fernrohr so, dass $\gamma = 30^{\circ}-40^{\circ}$). Sei z. B. der Abstand AC der beiden Ebenen, in welche wegen unvollkommener Centrirung die eine und die andere Krystallsläche zu liegen kommen, = 4 Millimeter, der Abstand der Flamme = 5 Meter, $\gamma = 30^{\circ}$, so wird der entstehende Fehler f = 0' 36"; setzt man dagegen die Flamme auf eine Entfernung von 10 Meter, so wird, bei sonst gleichen Verhältnissen, $\omega = 0'36''$, d. h. f = 0' 18". Man hat also stets die Flamme so entfernt aufzustellen, als -es die Flächenbeschaffenheit gestattet, um noch ein deutliches Reflexbild zu Hält man an Stelle des Krystalls eine beleuchtete Millimeterskala, so kann man ein- für allemal bestimmen, der wie vielte Theil des Gesichtsfeldes (bei aufgesteckter Centrirlupe) einem Millimeter entspricht, und kann unter Berücksichtigung der Gestalt des Krystalls nach Obigem leicht, wenn derselbe aufgesetzt ist, beurtheilen, ob die erreichte Centrirung noch Fehler von störender Grösse hervorbringen kann. Habe man z. B. ein rhombisches Prisma, dessen beide Flächenpaare, das eine 2, das andere 3 Millimeter gegenseitigen Abstand haben, so kann man getrost die Mitte desselben centriren und, ohne neu zu centriren, alle vier Winkel messen, denn es ist klar, dass alsdann die Ebenen, in welche beim Drehen die verschiedenen Flächen zu liegen kommen, nicht weiter von einander abstehen können, als ½ Millimeter; bei 40 Meter Flammendistanz giebt dies nur einen Fehler von ca. 9", ja selbst bei 5 Meter Abstand würde derselbe in den meisten Fällen noch weit geringer sein, als die aus Unvollkommenheiten der Flächen entstehenden, nämlich 48". Würden die Flächen einer Zone zufällig alle genau gleich weit von der Mitte des Krystalls abstehen, so wäre der Fehler bei der Centrirung dieser Mitte für die Messung aller ihrer Kantenwinkel absolut gleich Null.

Nach geschehener Centrirung ist die vor dem Objectiv befindliche Lupe zu entfernen, zu welchem Zwecke sie an einem Charnier beweglich ist.

Um diese zu erleichtern, ist es nothwendig, die zu Justirung. messende Kante (oder Zone) schon nach dem Augenmaasse so genau wie möglich normal zum Kreise aufzusetzen; man nimmt zu diesem Zwecke das kleine Tischchen u Fig. 4 (nach Lösung der Schraube v) ab und befestigt nun mit Wachs den Krystall so (s. Fig. 5), dass die Flächen der zu messenden Zone ca. 12 Millimeter über dessen Fläche, und deren Axe normal zum Tischchen steht, was man dadurch controlirt, dass man dasselbe gegen das Licht hält; ausserdem muss eine der vorherrschenden Flächen der betreffenden Zone so orientirt sein, dass sie ebenfalls so genau, wie es mit dem Augenmaass möglich, nach dem Aufsetzen und Festschrauben des Tisches parallel einer der beiden Justirschrauben ist, also entweder in die Zeichnungsebene von Fig. 4 fällt oder dazu senkrecht steht. Ist das Tischchen in dieser Weise auf dem Goniometer befestigt und vorher die Segmente der Justirvorrichtung horizontal gestellt, so erhält man gewöhnlich die reflectirten Bilder beim Drehen schon in das Fernrohr, wenn auch zu hoch oder su niedrig im Gesichtsfeld. Sollte dies jedoch nicht der Fall sein, so muss man durch Sehen neben dem Fernrohr entlang unter Auf- und Niederbewegung des Auges die Reflexe suchen, um zu erkennen, ob sie zu hoch oder zu niedrig sind, und dann mit den beiden Schrauben eine erste Correction anbringen; hat man die Bilder aber einmal im Gesichtsfeld des Beobachtungsfernrohrs, so ist die genaue Justirung der Kante leicht: man stellt zuerst das von derjenigen Fläche, welche einer Justirschraube parallel ist (s. oben), reflectirte Bild ein und dreht an der anderen Schraube, bis es am horizontalen Mittelfaden des Fadenkreuzes steht; alsdann stellt man das Bild von einer zweiten Fläche ein und corrigirt dieses mit der ersteren Schraube, wobei die Justirung der ersten Fläche um so weniger geändert wird, je genaver sie dieser Schraube parallel ist; durch ein oder zwei kleine Nachcorrectionen gelingt es dann leicht, zu erreichen, dass die Bilder von beiden Flächen her, folglich auch von allen übrigen derselben Zone, beim Drehen genau am horizontalen Mittelfaden entlang sich bewegen. Ist dies nur für die beiden

Ustirten Flächen, nicht auch für die übrigen genau der Fall, so sind die Cheile des Krystalls nicht vollkommen parallel (s. S. 429), oder die betreffende dritte, vierte, fünste Fläche liegt nicht in der Zone der beiden ersten. Eine genaue Justirung auf dem Goniometer ist daher das sicherste Mittel, um zu erkennen, ob eine Krystallsläche in der Zone zweier anderen liegt.

Messung. Sind die oben genannten Bedingungen für Justirung und Centrirung erfüllt, so kann zur Messung geschritten werden. Statt wie bisher mit der Scheibe h' Fig. 3 die Axe h allein zu bewegen, dreht man jetzt mit l' zugleich den Kreis, stellt das Bild einer jeden Fläche genau in den Kreuzungspunkt der Fäden, liest die Stellung des Kreises ab und notirt sie nebst der Censur des Bildes (S. 467). Um sich vor der Täuschung zu bewahren, ein Bild einzustellen, welches durch Reflexion im Innern eines durchsichtigen Krystalls entsteht, ist es zu empfehlen, das Auge nahe neben dem Fernrohr zu halten und so zu drehen, dass jenes zuerst die beleuchtete Fläche erblickt, ehe das Bild in das Gesichtsfeld des Fernrohrs eintritt. Kann man alle Flächen einer Zone mit einer einzigen Centrirung messen, so dreht man, bis die erste Fläche noch einmal eintritt, und sieht zu, ob man für diese die gleiche Ablesung wie im Ansang erhält, um sich zu vergewissern, dass nicht inzwischen irgend eine Verschiebung vorgekommen ist. Hat man dagegen bei den einzelnen Kanten neu zu centriren, so werden natürlich für jede Kante beide Flächen neu eingestellt und abgelesen; die Justirung bleibt aber dieselbe für die ganze Zone.

Aus den einzelnen Messungsresultaten werden die Mittelzahlen stets mit Berücksichtigung der Güte der ersteren berechnet; am einfachsten und fast immer ausreichend in der Weise, dass man das arithmetische Mittel nimmt, aber dabei eine Messung b zweimal, eine Messung a dreimal zählt,- wenn man eine solche c nur als einmal angestellt in Rechnung zieht.

§. 114. Das Polarisationsinstrument. Dieses für den Krystallographen ebenso unentbehrliche Instrument, wie das Reflexionsgoniometer, ist bereits S. 58 f. genau beschrieben worden. Die verschiedenen gebräuchlichen Constructionen unterscheiden sich nur durch die Zahl und Anordnung der Linsensysteme, welche statt der Sammellinse n Fig. 52 und des Objectivs o ebendaselbst dienen. Die Form, welche Nörremberg demselben gegeben und in der sie der Optiker Hr. Steeg in Homburg liefert, hat den Vortheil eines sehr grossen Gesichtsfeldes, so dass selbst bei sehr grossem Axenwinkel die Lemniscatensysteme noch zu übersehen sind. Nur sind freilich die Bilder nahe dem Rande des Gesichtsfeldes stets weniger vollkommen und daher für seinere Farbenunterschiede, z. B. für Erkennung des Sinnes der Dispersion durch die Saume der Hyperbeln (vergl. S. 96), nicht zuverlässig. Etwas kleiner ist das Gesichtsfeld bei dem von Des Cloizeaux (Poggendorff's Ann. 426. Bd.) angegebenen Instrumente, welches jedoch in mehrfacher Beziehung vorzuziehen ist, während sein Gesichtsfeld doch gross genug ist, um in allen Fällen zu genügen (bei scheinbarem Axenwinkel von 1250 sind noch beide Axenbilder innerhalb desselben sichtbar).

In diesem und den folgenden §§ sollen nun die zu krystalloptischen Arbeiten nöthigen Apparate in der Form beschrieben werden, wie sie, mit möglichster Benutzung einzelner Theile für mehrere Zwecke, zu einer Art Universalapparat vereinigt, von dem Verfasser (s. Groth, Poggendorff's Am. 444. Bd.) vorgeschlagen wurden und vom Mechaniker Fuess in Berlin geliefert werden. Dieser gesammte Apparat enthält, wenn man die einen oder anderen Theile desselben in der jetzt zu besprechenden Weise verbindet, alle Instrumente, welche bei krystallographisch-optischen Untersuchungen gebraucht werden, inclusive eines Goniometers zur Bestimmung der Krystallwinkel und der Brechungsexponenten.

Das Polarisationsinstrument für convergentes Licht, im Wesentlichen übereinstimmend mit dem von Des Cloizeaux a. a. O. beschriebenen, ist in Fig. 1 auf Taf. III im verticalen Durchschnitt dargestellt, bis auf die beiden Theile m' und f', welche mit ihren Schrauben in Vorderansicht erscheinen. Der einfache Spiegel a wird bei parallelen Nicols un seine Axe so gedreht, dass er, wenn das Instrument nahe am Fenster steht, das Licht eines möglichst hellen Theils des Himmels in dasselbe reflectirt. Das Rohr b, in c verschiebbar, enthält den Polarisator d und die beiden Glaslinsen ee', welche bewirken, dass das ganze auf e fallende Licht in das Instrument gelangt (vergl. S. 57); unmittelbar über e' befindet sich das Diaphragma, dessen kreisrunde Oeffnung fast die Innenweite des Rohrs bat, so dass es nur als ein in das kurze Einsatzrohr g eingeschraubter Ring erscheint, dessen Ebene durch eine dunne Glasplatte p' ausgefüllt ist, auf der zwei sich in der Mitte rechtwinkelig durchschneidende Linien eingerissen und gesohwärzt sind, so dass dieselben als Fadenkreuz dienen. diese helle Oeffnung es ist, nach der hin man durch das Instrument blickt, so muss das in derselben angebrachte Kreuz scharf sichtbar sein, wenn man von oben hineinsieht. In demselben Ansatzrohr q sitzt nun das Sammellinsensystem, aus vier planconvexen Gläsern h bestehend; g wird mit seinem unteren, engeren Theile in das Rohr c eingeschoben, während der obere Theil mit diesem gleiche Weite hat, so dass c und g zusammen in der mit dem Träger f festverbundenen Hülse bewegt, resp. aus derselben herausgezogen werden können. Das Ganze ist stets so weit hinaufzuschieben, dass q den aufgesetzten Krystallträger berührt, um ein möglichst grosses Gesichtsfeld zu erhalten. Mit dem Träger f ist der Kreis k, besonders für die Stauroskopvorrichtung bestimmt (s. nächsten §), sest verbunden; um die Hülse, welche nach oben die Fortsetzung des Trägers f bildet, dreht sich das oben mit einem gezähnelten vorspringenden Rande versehene kum Rohr l, dessen unterer Rand den auf k schleifenden Nonienkreis trägt. Auf l wird oben die kreisförmige durch einen Messingring gefasste Glasscheibe i, auf der bei der Beobachtung der Krystall liegt, in einer bestimmten Stellung aufgelegt; diese ist dadurch fixirt, dass der Rand jenes Messingringes an

inem Punkte einen Einschnitt hat, in welchen genau ein an l festgemachter Jeiner Stift passt. Durch Drehen des vorspringenden Wulstes von l mit wei Fingern wird also die Krystallplatte in ihrer Ebene gedreht um einen Winkel, welcher mittelst des Nonius auf dem Kreise k abgelesen werden ann. Der Träger f ist mit dem hohlprismatischen Theile f' in fester Verindung und diese durch eine Schraube an das dreiseitige Stahlprisma, relches mit einem huseisensormigen Fuss das Stativ des Instrumentes bildet. Das ebenso gestaltete Stück m', durch eine Stellschraube, 'elche in eine Zahnstange des Stativs eingreift, auf und nieder beweglich, ägt den Arm m und dessen ebenso bezeichneten hülsenförmigen Fortsatz. ι letzteren wird das Rohr n eingeschoben, in welchem die vier den ammellinsen ganz gleichen Objectivlinsen o sitzen; da vermöge der kurzen rennweite dieses Systems das Bild der Ebene p' ganz nahe über ienen, in er Ebene p, zu Stande kommt, so ist in letzterer wiederum eine Glasplatte it eingerissenen und geschwärzten Linien angebracht, aber nicht blos mit nem einfachen Kreuz, sondern einer Theilung des einen der beiden Arme einer Seite des Gesichtsfeldes bis zur andern. Dieses »Glasmikrometer« t daher gleichzeitig mit dem unteren Kreuz p' und der Interferenzfigur nes Krystalls deutlich sichtbar. In n ist das Ocularrohr q mit der Ocularase q' verschiebbar, während von oben die Fassung des analysirenden icols r drehbar eingesetzt wird. Der oberste Theil von q wird von einem unnen Messingring umfasst, dessen Drehung gestattet, einen in dem Ocularhr befindlichen (unter dem Nicol in der Figur angedeuteten) horizontalen chlitz entweder zu schliessen oder zu öffnen; der letztere dient dazu, ein ing rectanguläres 4 Undulationsglimmerblatt (s. S. 109) oder einen Quarzsil (S. 407) zur Bestimmung des Charakters der Doppelbrechung einzuhieben.

Um ein grosses Gesichtsfeld zu erhalten, muss man das unterste Objectiv dem Krystall so weit als möglich nähern, und derselbe darf nicht zu dick sin; ein noch grösseres Gesichtsfeld erhält man übrigens, wenn man den Tystallträger i abnimmt, den Krystall direct auf die oberste Linse h legt Ind wiederum o demselben bis fast zur Berührung nähert. Hat man es it einer zweiaxigen Platte, senkrecht zur ersten Mittellinie, zu thun, so sinn das Glasmikrometer p zu einer schnellen approximativen Betimmung des scheinbaren optischen Axenwinkels dienen, insem man die Theilung jenes in die optische Axenebene bringt, die Nicols stellt, dass die schwarzen Hyperbeln erscheinen, und den Abstand deralben in Theilen des Mikrometers bestimmt; wie viel Grade des scheinbaren zenwinkels einem Theilstrich des Mikrometers entsprechen, erkennt man ittelst einiger Krystallplatten von bestimmtem Axenwinkel (im Durchschnitt eträgt bei den Fuess'schen Instrumenten 4 Theilstrich 60).

Das untere Mikrometer p' dient dazu, eine geschliffene Platte anähernd auf den Parallelismus ihrer Flächen zu prüfen. Man gt dieselbe nämlich einfach auf den Krystallträger i und nähert o derselben; ist sie merklich keilförmig, d. h. weichen ihre beiden Flächen mehr als 1º vom Parallelismus ab, so wird das Bild des unteren Fadenkreuzes etwas abgelenkt, und man sieht deutlich, dass die vorher zusammenfallenden beiden Fadenkreuze sich nun nicht mehr decken. Diese Methode genügt indessen nur bei sehr kleinen Platten, welche man höchstens bis auf 1º genau parallel schleifen kann; bei grösseren hat man, wenn es auf eine höhere Genauigkeit ankommt, den Winkel, welchen die beiden parallel sein sollenden Flächen mit einander bilden, mit dem Goniometer zu messen.

Das beschriebene Polarisationsinstrument dient hauptsächlich zur Aufsuchung der Lage der optischen Axen, durch welche man, in Vergleich mit dem Habitus der Krystallform, in vielen Fällen sofort das Krystallsystem bestimmen kann. Will man dabei durch unvollkommene Flächen, z. B. Bruckflächen. Richtungen unvollkommener Spaltbarkeit oder dergl. sehen, so bit man dieselben mit einem Tropfen Canadabalsam zu bedecken und dann ein kleines Stückchen sehr dünnen Glases (sogen. Birminghamglases) darauf anzudrücken, um die Zerstreuung der Lichtstrahlen an der unregelmässigen Fläche zu eliminiren. Bei dickeren Platten bleibt der Brennpunkt des Objectivs über demjenigen der Sammellinsen, man wird also nur im mittlere Theil des Gesichtsfeldes die Interferenzerscheinungen erblicken; um sie in ganzen Gesichtsfeld zu sehen, welches aber dann einem kleineren Winkel entspricht, kann man eine oder mehrere der Objectivlinsen o abschrauben. Was die Flächenausdehnung der zu den Beobachtungen nöthigen Platten betrifft, so kann dieselbe sehr gering sein, namentlich wenn man das neben derselben vorübergehende Licht abblendet; so kann man z. B. von einem Glimmerblättchen mit grossem Axenwinkel, dessen Oberfläche = 10 Quadrat Millimeter (erhalten durch Bedecken einer Glimmerplatte mit Stanniol, in welchem eine entsprechend grosse Oeffnung durch einen Stich mit einer feinen Nadel hergestellt ist), noch ein recht deutliches Axenbild erhalten. Ein so lichtstarkes Instrument ist daher sehr geeignet zur Aufsuchung der Axen kleinerer Mineralpartikel in Dünnschliffen feinkörniger Gesteine, 🕮 diese nur noch dick genug sind und durch übergeklebtes Stanniol das Lick der benachbarten Theile abgehalten wird.

Zur Untersuchung im parallelen polarisirten Licht kann mit dasselbe Instrument benutzen, wenn es sich nur um eine ungefähre vorläufige Bestimmung der Auslöschungsrichtungen eines kleinen Krystalls handelt. Man legt denselben alsdann auf den Krystallträger i genau in die Mitte und schraubt den oberen Theil so hoch, dass man durch denselben statt der Oeffnung p' den Krystall deutlich erblickt; da man dann zugleich den Umriss des unteren Nicols sieht, so kann man leicht annühernd beurtheilen, ob in denjenigen Stellungen, in welchen der erstere beim Drehm dunkel erscheint, gewisse Kanten desselben den Diagonalen des Nicolquerschnittes parallel sind oder nicht.

Will man dagegen einen grösseren Krystall im parallelen Licht unter suchen, das Interferenzbild gepresster oder gekühlter Gläser, einer Alau-

atte oder dergl. beobachten, so hat man das Rohr n mit seinem gesammten halt zu entfernen und durch das einfache kürzere Rohr s, Fig. 2, Taf. III, t ersetzen, in welches oben der Nicol r passt (die unten angesetzte Kappe x ient für die Stauroskopmessung und ist daher für diesen Fall fort-, ebensot die Platte t durch den gewöhnlichen Krystallträger i ersetzt zu denken). erner hat man das Rohr g mit den Sammellinsen und dem Mikrometer aus em Rohre c zu entfernen und dieses wieder in die Hülse des Trägers einuschieben, wie es Fig. 2 zeigt.

6. 445. Das Stauroskop. Die in Fig. 2, Taf. III dargestellte Zuammensetzung des verticalen Polarisationsapparates dient zugleich als Staureskop, bei welchem ja der Krystall durch paralleles polarisirtes Licht beenchtet werden muss. Statt des Krystallträgers i wird nun der Träger t, benfalls mit einer am Rande befindlichen Durchbohrung in den Stift des lohrs l passend, aufgesetzt; derselbe, in Fig. 3 von oben gesehen geeichnet, besteht aus einer Messingplatte mit rectangulärem weitem Ausschnitt letzterem entspricht das punktirte Viereck); neben diesem ist eine Stahllatte u aufgeschraubt, deren nach der Mitte zu gerichtete Seitensläche nach nten abgeschrägt ist, während die obere Kante derselben eine sehr wenig on einer Geraden abweichende Wellenlinie darstellt, von welcher zwei unkte, rechts und links dem Ende genähert, am meisten nach der Mitte es Instrumentes zu hervorragen (eine so schwache Krümmung ist deshalb swählt worden, um die Abnutzung der vorspringenden Stellen auf ein inimum zu reduciren). Wenn man also an diese Schneide von u eine ar Ebene des Krystallträgers verticale ebene Fläche anlegt, so wird diese ur in zwei Punkten von jener berührt; die Verbindungslinie dieser beiden unkte ist genau parallel der Geraden zwischen den Nullpunkten der eiden gegenüberliegenden Nonien auf dem Nonienkreise l, mit welchem die latte t ja in fester Verbindung steht. Auf diese wird nun die kleine octangulare, aus schwarzem Glase verfertigte Platte v so aufgelegt, dass sie en viereckigen Ausschnitt von t völlig bedeckt und zugleich durch eine leine Feder mit einer Seitenfläche an die Schneide von u gegengedrückt Sowohl diese Seitenfläche, welche genau senkrecht zur Oberfläche eschliffen ist, als auch die letztere sind polirt. Aus dem Bisherigen folgt un, dass die Kante zwischen diesen beiden polirten Flächen der schwarzen lasplatte, wenn diese in der erwähnten Weise befestigt ist, sei es, dass ie polirte Oberfläche nach oben oder nach unten gekehrt ist, genau arallel sein muss der Verbindungslinie zwischen den Nullpunkten der Dem Centrum des Nonienkreises entsprechend ist eine eiden Nonien. reisformige Durchbohrung in der Platte v befindlich, auf welche die Tystallplatte mit möglichst wenig Canadabalsam so aufgeklebt wird, dass ein Licht durch die Oeffnung neben dem Krystall vorbei gehen kann; es ind daher mehrere Platten von schwarzem Glase mit verschieden grossen leffnungen vorhanden.

Zur Befestigung des Krystalls wird die betreffende Platte v herabge-

nommen, die Krystallkante, mit welcher man die Schwingungsrichtung vergleichen will, ungefähr parallel und möglichst nahe an die Kante der beiden polirten Flächen v' und v'' (s. Fig. 4, welche in natürlicher Grösse gezeichnet ist. während alle anderen Figuren auf 1 verkleinert sind) gebracht Darauf wird Beides zusammen auf den und so der Krystall angekittet. Tisch eines Reflexionsgoniometers aufgesetzt und die Kante v'v'' centrist und justirt; war der Krystall vorher fest angedrückt, so muss seine Fläche w' (Fig. 4) parallel v' sein, also bei genügender Distanz des leuchtenden Objects die Reflexbilder beider im Fernrohr zusammenfallen; das von der andern Krystallfläche $w^{\prime\prime}$ reflectirte Bild wird jedoch nur dann in der Zone v'v'' liegen, wenn die Kante w'w'' wirklich genau der Kante v'v'' parallel ist. Statt diesen Parallelismus herzustellen, was ein langes Probiren erfordern wurde, verfährt man in einfacherer Weise so, dass man den Winkel bestimmt, um welchen der von w'' reflectirte Strahl von der Ebene abweicht, in welcher die Reflexion von v', v'', w' stattfindet, und aus diesem Winkel berechnet, wie viel die beiden Kanten gegen einander gedreht sind.

Für die Bestimmung dieser Correction ist das in §. 117 beschriebene, dem optischen Apparat beigegebene kleine Goniometer besonders eingerichtet. Das Fernrohr desselben hat ein Gesichtsfeld von 5-60, so dass nach dem Justiren der Flächen v' und v'' das Bild von w'' noch im Gesichtsfeld sichtbar ist, wenn selbst die Krystallkante um 2-30 schief angelegt worden war. Daraus, ob dasselbe zu hoch oder zu tief ist, ersieht man, nach welcher Seite die Kante w' w'' gegen diejenige v' v'' gedreht ist; und wie viel die Abweichung des von w" reflectirten Strahls aus der Reflexionsebene der justirten Flächen beträgt, bestimmt man durch ein feines, in der Brennebene des Fernrohrs befestigtes Glasmikrometer, von dem vorher durch Messung festgestellt worden ist (s. §. 117), welchem Winkel ein Theilstrich desselben Dreht man das Mikrometer so, dass seine Theilung vertical aufrecht im Gesichtsfeld, dessen Mittelpunkt dem Nullpunkt jener entspricht, steht, so gehen die Reflexbilder der beiden justirten Flächen beim Drehm genau durch den Nullpunkt, das der Fläche w" nicht; man stellt letzters nun auf die Theilung ein, liest an dieser die Abweichung in Strichen und (durch Schätzung) deren Theilen ab, und findet durch Umrechnung in Winkelwerth den Winkel δ , die Abweichung des von w'' reflectirten Strahls von der Ebene der übrigen. Um aus δ die gesuchte Grösse α, d. i. de Winkel, welchen die Kante w': w'' mit v': v'' bildet, zu berechnen, bedaf es der Kenntniss des Einfallswinkels der Strahlen bei der Reflexion und des Winkels der Flächen w':w'', dessen Supplement $= \gamma$. Der letztere mus durch Messung bestimmt sein; was den ersteren betrifft, so macht man der selben = 450, d. h. stellt die optische Axe des Fernrohrs auf dem Gow meter genau normal zu den Geraden zwischen dem leuchtenden Object und dem Centrum des Goniometerkreises (wie dies mit dem Goniometer des optischen Apparates auszuführen ist, wird in §. 117 angegeben werden t diese Bedingung erfüllt, so folgt die gesuchte Correction aus den Winkeln und α nach der Formel:

$$\sin \alpha = \frac{\sin \delta}{\sin \gamma} \sqrt{2}.$$

Zu grösserer Bequemlichkeit ist die folgende Tabelle berechnet worden, velche gestattet, die gesuchte Correction α für bestimmte Werthe von γ und β unmittelbar abzulesen, resp. sehr einfach zu interpoliren:

	$\gamma = 200$	= 250	= 800	= 850	= 400	= 500	= 60 0	= 700	= 800	= 900
= 0010'	00 44'	00 38'	00 28'	00 25'	00 22'	00 48'	0046'	00 15'	00 44'	00 4 47
— 20	4 28	4 7	0 57	0 49	0 44	0 37	0 38	0 30	0 29	0 28
30	2 4	4 40	4 25	1 14	1 6	0 55	0 49	0 45	0 43	0 42
— 40	2 45	2 14	4 58	1 39	4 28	1 14	4 5	1 0	0 57	0 57
— 50	3 27	2 47	2 22	2 3	4 50	4 32	1 22	4 45	4 42	4 44
4 0	4 8	8 24	2 50	2 28	2 12	1 54	1 38	1 80	4 26	4 25
- 10	4 50	3 54	8 18	2 53	2 34	2 9	1 54	4 45	4 44	4 89
- 20	5 84	4 28	3 46	3 47	2 56	2 28	2 41	22 0	4 55	4 58
- 80		4 58	4 12	3 40	3 48	2 46	2 26	2 14	2 9	2 6
- 40		· .	4 43	4 6	3 40	8 5	2 43	2 30	2 24	2 24
— 50				4 81	4 2	3 23	3 0	2 46	2 38	2 86
2 0					4 24	3 42	3 16	3 1	2 52	2 49
			ł l			ĺ	1			

Beispiel: Sei 1 Theilstrich des Mikrometers gleich einem Winkel von 8'30", das leuchtende Object eine kleiné entfernte Gasslamme, deren Bild In Fernrohr = 0,6 Theilstrich hoch; seien die Flächen v' und v'' so genau Ustirt, dass jenes vom Nullstrich gerade halbirt wird, wenn es in die Mitte ringestellt wird; reiche das von w'' reslectirte Bild dagegen auf der Theilung ron 3,0 bis 3,6, so ist die Abweichung = 3,3 Theilstrich, d. h. $\delta = 40.4'$; ei der Winkel w': w'' mit Vernachlässigung der Minuten = 1260, sein Supplement $\gamma = 540$, so folgt aus der Tabelle die Correction α

für
$$1^{\circ} 1' = 1^{\circ} 53'$$
 (Columne 50°)
- - = 1 40 (- 60°),

ler Werth für die zu interpolirende Columne 54° ist also

$$\alpha = 10.48'$$
.

tieraus ersieht man, dass man die Lage der Kante des Krystalls gegen die Vullrichtung des Nonius am Instrument ebenso genau bestimmen kann, wie nan Krystallwinkel zu messen im Stande ist. Würde man die Schwingungsichtung des unteren Nicols ganz genau jener Richtung parallel machen sönnen, welche die Punkte 0° und 480° an dem festen Kreise k verbindet, o gäbe die Drehung des Nonienkreises (mit der Krystallplatte) von 0 bis zu ler Stellung, wo die Březina'sche Doppelplatte (S. 394) erkennen lässt, dass ine Schwingungsrichtung des Krystalls parallel der des Nicols ist, — un-

mittelbar den Winkel der ersteren mit der Nullrichtung des Nonius, und — nach Zufügung der Correction α — denjenigen mit der Krystallkante. Jenen Parallelismus herzustellen, ist jedoch auf einfache Weise nicht möglich, die Nothwendigkeit desselben aber leicht zu vermeiden, wie folgende Betrachtung zeigt:

Sei in Fig. 538: OO die Richtung 0^{0} —180° an dem festen Kreise, und sei das Rohr b (in Fig. 2 Taf. III) so eingeschoben, dass die Schwingungsrichtung des Polarisators nicht genau parallel OO sei, vielmehr die Richtung NN habe, welche mit OO den unbekannten Winkel ν einschliesst; sei ferner der ausgezogene Rhombus abcd die Krystallplatte, deren eine Kante ab genau parallel OO^*), SS deren Schwingungsrichtung, so ist der Winkel s = SCO derjenige, welcher mittelst des Stauroskops gefunden werden

Fig. 538.

soll. Dreht man nun den Krystalbis zur Einstellung der Březinzschen Interferenzfigur, d. h. bis $SS \parallel NN$, so ist der abgelesem Drehungswinkel SCN = s + r, also um ν grösser, als der grundssuchte. Legt man nunmehr die Platte um, so dass die vorher oben befindliche Fläche unten sliegen kommt, die vorher 00 parallele Kante ab es auch jestist, der Krystall also die durch den punktirten Umriss a'b' l' l' bezeichnete Stellung hat, bis

welcher S'S' dessen Schwingungsrichtung ist, und dreht wieder bis me Eintritt der Interferenzfigur, d. h. bis $S'S' \parallel NN$, so ist der abgelessen Drehungswinkel S'CN, d. h. $s - \nu$, also um ν zu klein gegen den suchten. Addirt man aber die beiden, so gefundenen Drehungen

$$s + \nu$$

und $s - \nu$,

so erhält man 2s, d. h. das arithmetische Mittel beider ist der gesucht Winkel s.

Hieraus ergiebt sich nun folgendes Verfahren zur Bestimmung Winkels, welchen eine Schwingungsrichtung mit einer Kante eines Installs bildet:

Das Polarisationsinstrument für paralleles Licht wird derart eingericht wie es Fig. 2 Taf. III darstellt; der Polarisator wird so gestellt, dass sie Schwingungsrichtung ungefähr parallel der Richtung 0° —180° auf dem Krist, der Analysator genau senkrecht dazu, also auf vollständige Durch

^{*)} Dieser Parallelismus braucht nicht erfüllt zu sein, wenn nur die Abweit davon bekannt ist; diese ist aber die soeben besprochene Correction a.

t; alsdann wird die Kappe x, welche die Březina'sche Doppelplatte entlt, über das Rohr s geschoben und so weit gedreht, bis das in Fig. 454 gebildete Interferenzbild erscheint*). Ist die Krystallplatte, welche zur ssung dienen soll, so klein, dass man nicht das ganze Interferenzbild mehr ersehen kann, was meistens der Fall ist, so wendet man das Rohr n g. 4 Taf. III) mit dem Ocularrohr q statt s an, schraubt aber dann von n vier Objectivlinsen o die drei unteren ab, so dass nur die grösste übrig sibt. Da nunmehr die Bildebene des Objectivs viel höher liegt, als vorher, hat man das Ocularrohr q so weit als möglich herauszuziehen, um ein parfes Interferenzbild zu erhalten. Ist dies der Fall, so wird die Platte nit v und der Krystallplatte aufgesetzt, nachdem vorher für die Befestigung r letzteren die Correction \alpha festgestellt worden ist; darauf wird der vorher f 0 gestellte Nonienkreis gedreht bis zum Eintritt der Interferenzfigur S. 391 die Erklärung zu Fig. 455) und abgelesen, und dies zweckmässig -6 mal wiederholt und von den Ablesungen das arithmetische Mittel ge-Alsdann wird die Platte v mit dem darauf befestigten Krystall gehoben und vorsichtig, um den Krystall nicht zu verschieben, umgelegt, dass die Obersläche mit dem Krystall nach unten, die Fläche v'' wieder die Schneide von u Fig. 4 angedrückt, liegt. Damit der Krystall dabei cht an die Platte t anstösst, muss er etwas von der Kante v':v'' entfernt in (s. Fig. 4), und um auch bei schmalen Flächen dann noch die Reflexion n w'' (zur Bestimmung von α) zu ermöglichen, hat u vorn einen kleinen nschnitt. Nach dem oben über die Construction von t, u, v Bemerkten bt man leicht ein, dass durch diese Manipulation der Krystall ganz genau gedreht worden ist, wie es Fig. 538 darstellt; wiederholt man also jetzt Einstellungen durch Drehen nach der anderen Seite ganz in derselben ise, und nimmt von deren Mittel und dem zuerst erhaltenen die halbe nme, und corrigirt endlich die resultirende Zahl noch mit dem Werthe ι α in positivem oder negativem Sinne, je nach der Seite, nach welcher Krystallkante w':w'' schief angelegt war, so hat man den gesuchten nkel, welchen die Schwingungsrichtung mit jener Kante einschliesst.

Da die vorstehende Untersuchung fast nur bei monosymmetrischen und Inmetrischen Krystallen vorgenommen wird, bei denen die Schwingungstungen für die verschiedenen Farben dispergirt sind, so versteht es sich selbst, dass das Instrument hierbei mit homogenem Licht erleuchtet rden muss. Am besten verwendet man einen Bunsen'schen Brenner, sen Rohr oben eine plattgedrückte Form besitzt, so dass das Gas aus em circa 30 Millim. langen und 3 Millim. breiten Schlitz austritt; man tält dann eine circa 40 Millim. breite und hohe Flamme, welche man in er ganzen Flächenausdehnung färbt, indem man in den unteren Theil

^{*)} Diese Stellung ist an den Fuess'schen Instrumenten durch Marken bezeichnei überhaupt alle Theile derselben solche tragen, welche stets einzustellen sind, un günstigsten Bedingungen der Centrirung u. s. w. hervorzubringen.

derselben von jeder Seite her eine, an einem Platindraht befindliche Perle von geschmolzenem schwefelsaurem Lithium (roth), schwefelsaurem Natrium (gelb) oder schwefelsaurem Thallium (grün) einführt. Diese Flamme stellt man dann möglichst nahe vor dem Spiegel des Polarisationsinstrumentes auf und dreht diesen so, dass ihr Bild gerade in die Mitte des Gesichtsseldes reflectirt wird.

Der Axenwinkelapparat. Um den Winkel der optischen §. 116. Axen in Lust oder in Oel zu messen (s. S. 100), werden die optischen Theile des Polarisationsinstrumentes Fig. 1, Taf. III benutzt, aber in en anderes Stativ eingesetzt, wie es in Fig. 5 derselben Tafel dargestellt ist. Dasselbe besteht aus einer hölzernen Fussplatte J, auf welcher zwei horzontale Messingröhren A und A' mittelst zweier verticaler Säulen besestigt sind. In das eine wird nun das Rohr n des verticalen Instrumentes mit allen seinen Theilen, in das andere ebenso das Rohr c mit q u. s. w. eisgeschoben, und die Nicols beider Theile so gestellt, dass ihre Schwingungrichtungen mit der Horizontalebene ca. 450, mit einander 900 bilde. Zwischen Objectiv- und Sammellinsen muss so viel Platz frei bleiben, die zu untersuchende Krystallplatte frei umdrehen zu können. Rohre A und A' tragen je eine verticale Säule, S und S', auf welche der horizontale Theilkreis K, der in der Mitte eine weite Durchbohrung aufgeschraubt ist; in dieser Durchbohrung dreht sich der Ring B, welder mittelst des Armes D, der am Ende durch eine Schraube am Kreise geklemmt werden kann, bewegt wird. Diametral entgegengesetzt diese Arme trägt B einen zweiten C mit einem Nonius, oder statt dessen um 1800 von einander abstehende, beide rechtwinkelig zu D. Der Ring ist innen conisch ausgebohrt und umfasst den ringförmigen Conus E, webet durch die kleine Schraube e festgeklemmt werden muss, wenn man d Axenwinkel messen will (vergl. nächsten §). Auf das Ende von E wi nun von unten her die kreisförmige Metallscheibe F aufgeschraubt, weld auf ihrem verdickten Rande eine federnde, kreisformig ausgeschnitten dunnere Platte trägt, so dass in dem zwischen beiden befindlichen Res die Scheibe f und mit ihr die den Krystall k tragende Pincette horizontal schoben werden kann. Diese Verschiebung dient zum Centriren der Kryst platte: man lässt G durch Lösen der Klemmschraube y so weit nieder, man, durch das Instrument blickend, die Interferenzfigur am besten 🚧 also eine klare, zur Messung geeignete Stelle des Krystalls sich in der längerten Axe des Fernrohrs n befindet; dann zieht man das letztere in Rohre A so weit zurück, dass man den Krystall selbst deutlich erblickt, centrirt ihn, ebenso wie einen Krystall bei einer Goniometermessung, Hin- und Herschieben von f in seiner Ebene, bis die zur Messung zu nutzende klare Stelle desselben bei jeder Drehung der Pincette und Conus E still steht. Nähert man jetzt wieder die Objectivlinsen o der I und stellt durch Drehung derselben die beiden Axenbilder im Gesicht des Instrumentes ein, so wird man finden, dass diese nicht in die Mitt

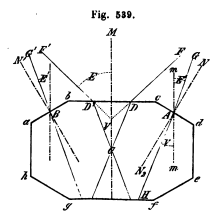
igen sind, weil die optische Axenebene des Krystalls noch nicht genau izontal gestellt ist; entweder sind beide zu hoch, oder zu niedrig, oder · Verbindungslinie ist nicht parallel dem Horizontalstrich im Mikrometer, h. die Platte ist noch zu justiren. Dies geschieht mittelst der Kugelschiebung des Theiles H der Pincette; H bildet nämlich oben ein kreisniges Segment einer Kugeloberfläche, auf deren verdicktem Rande ein n solches H^1 , concentrisch mit dem ersten und in der Mitte mit weitem isformigem Ausschnitt versehen, aufgeschraubt ist. Zwischen beide ist kreisrunde, ebenfalls ein Kugelsegment bildende, kleinere Scheibe, lche das untere Ende von G bildet, eingeklemmt; man kann demnach den ieren Theil der Pincette nach jeder beliebigen Richtung um einen gewissen Dabei ist das Drehungscentrum dieses Kugelgelenks (des en. Petzval'schen Trägers) einige Millimeter unter dem Ende jener, an lcher Stelle sich die Krystallplatte befindet, deren Centrirung also durch Neigen derselben nach irgend einer Seite keine erhebliche Aenderung ährt. Den unteren Theil von H bildet nun die eigentliche Pincette zum lten des Krystalls k, welcher zu dem Zwecke auf ein Glasstückchen mit vadabalsam aufgekittet ist (um bei möglichst genäherten Linsen o und hPlatte frei umdrehen zu können, ist es nothwendig, dieses Glasstückchen ht breiter zu nehmen, als die Breite des Krystalls in der Ebene der ischen Axen beträgt). Die Pincette, aus stark vergoldetem Stahl gefertigt nicht zu rosten, wenn sie in Oel verwendet wird), besteht aus einer ht federnden Hälfte (in Fig. 5 rechts) mit einer verhältnissmässig grossen nen verticalen Fläche, auf welche die den Krystall tragende Glasplatte telst der horizontalen Schneide der andern federnden Hälfte fest gepresst d; in Folge dessen behält die Platte stets die Lage jener ebenen Fläche. versteht sich von selbst, dass man die Krystallplatte auf dem unteren il des lang rectangulären Glasstückchens so aufkittet, dass ihre Axenebene genau als möglich senkrecht zur Längsrichtung des letzteren steht; denn an man alsdann das Glasstuck so in die Pincette einklemmt, dass seine igsrichtung vertical ist, so bedarf es zur Justirung der Platte nur noch er kleinen Correction.

Bei der einfachen Messung des Axenwinkels in Luft hat man das in 5. M gezeichnete Oelgefass wegzulassen und, wie schon bemerkt, mit Linsen o und h so nahe an die Krystallplatte heranzugehen, als es slich ist, ohne dass dieselbe beim Herumdrehen an einen der beiden ile anstreift. Je grösser die Breite der Platte, desto weiter muss der tand der Linsen bleiben, desto kleiner ist das Gesichtsfeld; doch bleibt es selbst bei sehr grossen Platten immer noch gross genug, um bei Ber Uebung schnell die Lage der Axen aufzufinden, wenn man nur den stall in der oben angegebenen Weise nahezu richtig eingesetzt hatte, u man ihn vorher im verticalen Instrument zu betrachten hat. Nach Centrirung und Justirung nimmt man nun die Messung so vor, wie es 100 und 101 (vergl. Fig. 85) angegeben wurde, während man zur Be

leuchtung die im vorigen § erwähnte breite Flamme eines nahe vor die Linse e gesetzten Bunsen'schen Brenners benutzt, welche einmal durch Lithium-, die andern Male durch Natrium- und Thalliumsulfat gefärbt wird. Die Drehung der Pincette geschieht jetzt durch den Arm D, indem man dessen Klemmschraube fasst, und die Ablesung mittelst des Nonius C. Will man ein möglichst genaues Resultat erzielen, so stelle man bei jeder Farbe die schwarze Hyperbel nicht nur auf den mittelsten Strich des Mikrometers, sondern auch auf mehrere benachbarte ein, aber gleich viel zu beiden Seiten (z. B. -2, -1, 0, +1, +2), und nehme das arithmetische Mittel; gans ebenso verfahre man bei der Einstellung der zweiten Axe; die Differenz der beiden Mittel ist der gesuchte scheinbare Axenwinkel 2E. Die Einstellung einer Hyperbel auf einen Mikrometerstrich kann am genauesten ausgeführt werden, wenn die Ringe der Interferenzfigur ziemlich klein, aber doch noch deutlich sichtbar sind; weit weniger genau, wenn dieselben so eng sind, dass man sie nicht deutlich sieht, sondern nur die hyperbolischen dunkte Büschel erblickt, ebenso, wenn die Platte so dünn ist, dass ganz weite, dam auch stets sehr verwaschene, Interferenzstreifen auftreten. Hat man also in Bezug auf die der Platte zu gebende Dicke freie Wahl, so schleife man sie so, dass recht deutliche, aber nicht zu weite Lemniscaten entstehen.

Es ist S. 102 gezeigt worden, dass man den wahren Axenwinkel 27 aus dem gemessenen scheinbaren, 2E, berechnen kann, wenn man der mittleren Brechungsexponenten β kennt. Ist dies nicht der Fall, so mus man zwei Platten, eine senkrecht zur ersten, die andere senkrecht zur zweiten Mittellinie, haben und deren Messung in Oel vornehmen (s. S. 194). Es giebt indessen einen Fall, in welchem man den wahren Axenwinkel 17 mit einer einzigen Platte durch Messung in Luft bestimmen kann, und diese soll jetzt erörtert werden.

Sei Fig. 539 der Durchschnitt eines rhombischen Krystalls nach der optischen Axenebene desselben, und sei letzterer demnach gebildet von de



beiden Pinakoiden, welche norm! zu den beiden Mittellinien stehe (von denen das zur zweiten Mittellinie senkrechte übrigens auch len kann), und einem Prisma. wird alsdann in den meisten Film sowohl durch das Pinakoid be beide Axen sehen, als auch je i durch ein Paar paralleler Prisse flächen. Centrirt man also im winkelapparat die Mitte der Flick bc, so kann man den scheinber Winkel 2E messen, welchen D F ■ D'F' macht (wenn CD und CD'Richtungen der wahren optischen

des Krystalls sind). Centrirt man darauf einen Punkt des Krystalls, welcher auf der Geraden CM so weit nach rückwärts gelegen ist, dass beim Drehen einmal die Prismenfläche ab, das andere Mal cd gerade in die Mitte des Gesichtsfeldes kommt, wenn die Richtung der gebrochen aus derselben austretenden optischen Axe, d. i. AG, resp. BG', der Axe des Instrumentes entspricht, — so kann man durch Einstellung der Axenbilder, welche aus den beiden Prismenflächen austreten, den Winkel messen, welchen der Strahl AG mit BG' einschliesst. Werde dieser Winkel mit 2E' bezeichnet, ferner der Winkel, welchen die Normalen zu den beiden Prismenflächen, AN und BN', bilden, mit 2P, und seien 2E, 2E' und 2P gemessen worden, so ist daraus der wahre Axenwinkel 2V zu finden, wie folgende Betrachtung lehrt:

Bekanntlich ist

$$\beta. \sin V = \sin E \qquad (1)$$
und da $\frac{\sin GAN}{\sin HAN_2} = \beta$ und $mm \perp bc$,
$$\beta. \sin (P-V) = \sin (P-E) \qquad (2)$$

Dividirt man Gleichung (1) durch (2), so folgt:

$$\frac{\sin V}{\sin (P-V)} = \frac{\sin E}{\sin (P-E')}$$

Um diese Gleichung auf eine Form zu bringen, welche eine leichte Berechnung der Unbekannten V gestattet, setzen wir

$$\frac{\sin E}{\sin (P-E')} = p;$$

dann ist:

3

Zá.

3

š

.

×

7.e ..

Ρ.

er er

w

٠,

g

5

$$\sin V = p \cdot \sin P \cdot \cos V - p \cdot \cos P \cdot \sin V,$$

durch cos V dividirt:

tang
$$V = p \cdot \sin P - p \cdot \cos P \cdot \tan V$$

tang $V = \frac{p \cdot \sin P}{1 + p \cdot \cos P}$;

für p seinen Werth eingesetzt und gekurzt, folgt

tang
$$V = \frac{\sin E}{\cos E' - \operatorname{cotang} P (\sin E' - \sin E)}$$
.

In allen andern Fällen, als dem soeben besprochenen, bedarf es zu der directen Bestimmung des optischen Axenwinkels zweier Platten, welche senkrecht zur ersten, resp. zur zweiten Mittellinie geschliffen sein müssen. Um den Axenwinkel derselben in Oel zu bestimmen, bedient man sich des in Fig. 5 im Querschnitt sichtbaren Oelgefässes M, dessen Vorderansicht Fig. 6 darstellt. Dasselbe besteht aus einem parallelepipedischen Glasstück mit einem Einschnitt, der zu beiden Seiten durch dünnere planparallele Glasplatten geschlossen ist und welchen man mit farblosem (gebleichtem) Oliven- oder Mohnöl füllt; die drei Glasplatten werden unten durch eine Messingfassung zusammengehalten. Dieses Oelgefäss wird einfach auf das an L befestigte Tischehen gesetzt, und zwar so, dass nach dem Centriren die Krystallplatte frei darin gedreht werden kann; L ist in einer Hülse nach

oben und unten verschiebbar. Hat das Gefäss die richtige Stellung, so schiebt man die optischen Theile des Instrumentes derart an dasselbe heran, dass Sammel- und Objectivlinse dessen Wände berühren. Da es, besonders bei kleinen Krystallen, wünschenswerth ist, ein möglichst grosses Gesichtsfeld zu haben, d. h. die Linsen denselben möglichst nähern zu können, so empfiehlt es sich, ein so schmales Oelgefäss zu nehmen, wie es in Fig. 5 gezeichnet ist. Bei einer grossen Platte dagegen kann man eher auf ein weites Gesichtsfeld verzichten, weil diese leichter zu centriren und zu justiren ist, und kann daher für solche ein zweites Oelgefäss verwenden, weit genug, um sie darin umdrehen zu können, d. h. etwa mit dem doppelten Abstand der beiden Glaswände von dem des ersten.

Zur Messung des Axenwinkels in höherer Temperatur bringt man an Stelle des Oelgefasses ein metallenes Lusthad, welches auf beiden Seiten weit vorragt und dort durch Gasslammen erhitzt wird. Dasselbe ist ein parallelepipedischer Kasten Fig. 7, Taf. III (Vorderansicht und horizontaler Durchschnitt durch die Mitte) mit zwei, bis 3000 getheilten Thermometern und einer in der Obersläche befindlichen Oeffnung zur Einführung der Pincette mit dem Krystall; jene kann alsdann mit einem die Pincette umfassenden Metallscheibchen wieder geschlossen werden. In der Mitte der beiden grossen Wände befindet sich je ein Fenster, durch eine eingesetzte planparallele Glasplatte O gebildet, an welche die Linsen des Instrumentes von beiden Seiten nahe herangeschoben werden. 'Um auch hier bei kleinen Krystallen den Vortheil eines grossen Gesichtsfeldes zu haben, andererseits aber auch grosse Krystalle frei umdrehen zu können, ist die Weite des mittleren Theils veränderlich, wie am besten aus dem Durchschnitt in Fig. 7 zu er-Die beiden Metallscheiben N, in welche je ein rundes Planglas θ eingesetzt ist und durch eine kleine Feder festgehalten wird (um es austauschen zu können, wenn es ja einmal durch zu schnelles Erhitzen springen sollte), können nämlich in den röhrenförmigen Ansatzstücken P mittelst eines Schlüssels herausgeschraubt werden, bis sie sich in einer Ebene mit den Seitenwänden des Erhitzungskastens befinden. Man bringt die beiden Fenster für jede Messung in denjenigen gegenseitigen Abstand, welcher den Dimensionen der Krystallplatte entspricht, setzt den Kasten auf das Tischchen L in der richtigen Höhe auf, bringt die Platte mit dem untersten Theil der Pincette hinein, und centrirt und justirt ganz ebenso wie in freier Luft; alsdann schliesst man die obere Oeffnung und erhitzt das Luftbad von unten her durch zwei kleine Flämmchen, bis der Stand der Thermometer constant geworden ist; etwa eine halbe Stunde später notirt man denselben und führt die Messung des Axenwinkels ganz so aus wie bei gewöhnlicher Tem-Verträgt der Krystall einen höheren Wärmegrad, so vergrösser man nun die Flammen und wiederholt den Versuch.

Um sich davon zu überzeugen, dass die zur Messung des Axenwinkels benutzte Platte genügend genau normal zur Mittellinie sei, genügt es in den meisten Fällen, dass man sie auf den Krystallträger des verticalen Polari-

ionsinstrumentes auflegt, und sieht, am besten in homogenem Licht, ob r Mittelpunkt des Lemniscatensystems mit demjenigen des Gesichtsfeldes em Nullpunkt des Mikrometers) zusammenfällt. Will man jedoch genau mitteln, ob beide optischen Axen denselben Winkel mit der Normale der latte einschliessen, was der Fall sein muss, wenn diese genau senkrecht ur Mittellinie ist, so kann man dies auf folgende Weise: In das Ocularrohr Fig. 5 des Fernrohrs wird nach Wegnahme des Nicols r ein kleines Rohr. ig. 8, eingeschoben, so dass ein Ausschnitt, welcher an einer Seite desselben efindlich, gerade mit einem der beiden rectangulären Schlitze des Ocularohrs coincidirt; jenes Rohr enthält eine kleine Spiegelglasplatte, welche man on vorn mittelst eines in die Fassung einzusteckenden Stahlstäbchens lrehen kann. Lässt man nun das Licht einer seitlich aufgestellten Flamme lurch den Schlitz fallen und von dem unter 450 Neigung aufgestellten spiegel parallel der Axe des Fernrohrs reflectiren, bis es an die Oberfläche ler Krystallplatte gelangt, so wird es hier (besonders wenn man hinter die latte mattes schwarzes Papier schiebt) in derselben Richtung zurückgeworfen, venn jene polirte oder mit Glas bedeckte Obersläche genau senkrecht zur lae des Fernrohrs steht. Man wird also im andern Falle das von der latte reflectirte Bild der Glasmikrometerstriche nehen dem direct gesehenen lilde erblicken und beide durch Drehen der Krystallplatte (mittelst des rmes D Fig. 5) zur Deckung zu bringen haben. Nachdem man bei dieser tellung den Nonius abgelesen, hat man einzeln die Einstellungen der beiden xen vorzunehmen; ist die Platte genau senkrecht zur Mittellinie, so ist die rstere Einstellung das Mittel zwischen den beiden letzten. Es ist klar, dass ine solche Prüfung ganz unnöthig ist, wenn die Platte von natürlichen rystallflächen gebildet ist, welche vermöge der Symmetrie des Krystalls die forderliche Lage haben müssen, oder wenn nur eine derartige Fläche vorınden ist, weil man alsdann die zweite, durch Schleifen herzustellende, it dem Gonjometer auf ihren Parallelismus mit der ersten prüfen kann.

§. 117. Goniometer des optischen Apparates. Der Kreis K des cenwinkelapparates, welcher mittelst des Nonius eine Ablesung auf 1' geattet, kann zu einem sehr brauchbaren kleinen Goniometer benutzt werden. e Zusammensetzung dieses Instrumentes zeigt der Durchschnitt Fig. 9 if. III, dessen Ebene senkrecht zu derjenigen des Durchschnittes Fig. 5, iher hier die beiden Säulen des Stativs, SS', nicht sichtbar sind. An den sten Kreis K wird von unten her der Arm R eines kleinen Fernrohrs (mit insatzlupe zum Gentriren) angeschraubt; in den Gonus E wird das hohle, schlitzte und gegen die Innenwand von E federnde Rohr K eingeschoben, elches oben eine vollständige Fuess'sche Gentrir- und Justirvorrichtung K. S. 163) trägt. Beim Gentriren und Justiren ist es vortheilhaft, die ihraube K0 lösen und die Axe K1 durch eine auf den Gonus K2 von unten geschraubte Scheibe K3, deren Rand gekerbt ist, zu drehen. Beginnt man e eigentliche Messung, so hat man K2 wieder anzuziehen und den Arm K3 ittelst der daran befestigten Klemmschraube zu drehen; K3 hat einen K4

schnitt, welcher der Klemmschraube den Durchgang gestattet, daher man Dund somit den Krystall ungehindert um 3600 drehen kann. Bei der Messung hat man natürlich eine entfernte Flamme oder dergl. als Object zu verwenden.

Will man das Goniometer zur Messung von Brechungsexponenten benutzen, so wird, wie Fig. 40 Taf. III (Durchschnitt*) in derselben Ebene, wie Fig. 9] zeigt, der Träger des Beobachtungsfernrohrs Q umgekehrt außesetzt, d. h. der Arm R' auf dem beweglichen Arm D festgeschraubt; stedt man dasselbe in entgegengesetzter Richtung in seine Hülse, so hat es nurmehr genau die gleiche Lage, wie in Fig. 9, nur dass es jetzt mit D und dem Nonius C um den Mittelpunkt des Kreises K drehbar ist, und daher seine Drehung abgelesen werden kann. Diesem Fernrohr gegenüber wird ein zweites T mit dem Kreise durch den Arm T' fest verbunden; dieses besitzt statt des Oculars im Focus seines Objectivs eine undurchsichtige Platte W (darunter in Ansicht gezeichnet) mit einem schmalen Spalt, welcher durch eine vorgesetzte Flamme erleuchtet wird (Flamme eines Bunsen'schen Brenners mit Lithium-, Natrium- oder Thalliumsulfat gefärbt). Spaltfernrohr kann noch der Nicol V aufgesetzt werden, um bei doppeltbrechenden Prismen die beiden Spectren einzeln zu beobachten, indem man dessen Hauptschnitt einmal vertical (dann geht das Licht hindurch, welches parallel der Kante des zu untersuchenden Prismas schwingt), einmal horizontal stellt. Das Prisma, dessen Brechungsexponent gemessen werden soll, wird, wie in der Zusammensetzung Fig. 9, auf den Tisch der Centrir- und Justirvorrichtung Z aufgesetzt; seine Drehung muss aber jetzt unabhängig gemacht werden von derjenigen des Armes D und des Fernrohrs Q. Dies ist dadurch erreicht, dass der Arm T' des Spaltfernrohrs bis über die Mitte des Kreises hinausreicht und einen mit Schraubengewinde versehenen kreisförmigen Ausschnitt besitzt, in welchen der Conus E eingeschraubt wird**. Dieses Schraubengewinde ist so nahe am Kreise K befindlich, dass der Conus E, selbst wenn er ganz fest eingeschraubt wird, noch nicht sein Lager, die Hülse B, berührt, also von deren Drehung unabhängig ist. Dabei bleibt das Prisma für sich immer noch drehbar (und zwar dadurch, dass man den Cylinder X von unten mit der Hand dreht), so dass man dasselbe bequem centriren, justiren und in diejenige Stellung bringen kann, in welcher es das Minimum der Ablenkung zeigt.

Das soeben beschriebene Goniometer dient, wie S. 476 erwähnt, zugleich zur Bestimmung der Correction α bei der Stauroskopmessung und ist zu diesem Zwecke das Beobachtungsfernrohr Q mit einem feinen Strichmikrometer versehen. Um dessen Strichwerth in Winkelmaass zu bestimmen,

^{*)} Nur die Fernröhre sind in dieser, wie der vorigen Figur, in Vorderansicht gezeichnet.

^{**)} Bei der Zusammensetzung des Instrumentes muss derselbe herausgenommen werden, ehe man das Spaltfernrohr anschraubt, und erst, wenn dies geschehen, wieder eingesetzt werden.

. h. ausfindig zu machen, welchen Winkel zwei Bündel paralleler Strahlen nit einander einschliessen, deren Bilder im Gesichtsfeld einen Abstand von Theilstrich haben, wählt man die in Fig. 9 dargestellte Zusammensetzung es Goniometers, setzt auf Z einen Körper mit einer vollkommen ebenen viegelnden Fläche, z. B. eine der zum Stauroskop gehörigen schwarzen lasplatten, auf, bringt diese Fläche durch Centriren genau über den Mittelınkt des Kreises und justirt sie, so dass beim Drehen derselben das von r reflectirte Bild einer entfernten Flamme, welche genau in der durch Q henden Horizontalebene aufgestellt ist, längs der horizontalen Mittellinie des krometers durch das Gesichtsfeld des Fernrohrs läuft. Alsdann dreht man n Arm D, wie bei einer gewöhnlichen Krystallmessung, stellt das Bild r Flamme auf zwei benachbarte Theilstriche des Mikrometers und liest ide mal den Nonius ab. Die Differenz beider Ablesungen ist, wie eine ıfache Betrachtung lehrt, die Hälfte des gesuchten Winkels. Da man den ichwerth des Mikrometers nur ein für alle mal bestimmt, und der Fehler r Messung durch die Multiplication mit 2 verdoppelt wird, so stelle man e Striche von — 5 bis + 5 ein, so dass man die Ablesungen für 10 ich gross sein sollende Intervalle erhält, und nehme von diesen das thmetische Mittel.

Bei der Bestimmung der Stauroskopcorrection α hat man, wie S. 476 seinandergesetzt wurde, das Fernrohr Q genau senkrecht zur Richtung des ahls zu bringen, welcher von dem leuchtenden Object nach dem Centrum в Kreises geht. Dies geschieht auf folgende Weise: Das feststehende rnrohr des Goniometers ist auf irgend einen Punkt gerichtet, den man irkirt (z. B. durch ein mit Bleistift gezeichnetes Kreuzchen an der gegenerliegenden Wand, dessen Mittelpunkt genau im Mittelpunkt des Mikroeters im Fernrohr sichtbar sein muss); alsdann schraubt man es ab, kehrt in seiner Hülse um, befestigt es auf dem Arm D, wie in Fig. 10, richtet auf denselben markirten Punkt und liest den Nonius ab; darauf dreht an es so weit, bis der Nonius eine genau 900 von der vorigen abstehende plesung zeigt und stellt nun die als leuchtendes Object dienende Flamme auf, dass sie bei dieser Stellung genau im Mittelpunkt des Mikrometers scheint. Bringt man nun das Fernrohr wieder in seine vorige feste Stelng durch Anschrauben von R an den Kreis, so bildet seine Axe genau nen rechten Winkel mit der Geraden von der Flamme zur Mitte des eises.

§. 118. Das Schneiden, Schleifen und Poliren der Krystallatten. In vielen Fällen liefern natürliche Flächen oder Ebenen einer utlichen Spaltbarkeit schon die erforderlichen Platten, und sind solche bet bei nur mittelmässiger Beschaffenheit der Flächen den künstlich herstellten vorzuziehen, da es niemals gelingt, namentlich nicht bei kleinen ystallen, eine Ebene genau in der erforderten Lage anzuschleifen. Den nstigsten Fall für das Schleifen hat man dann vor sich, wenn eine von ei parallelen natürlichen Flächen direct verwendbar ist, die andere da-

gegen durch Abschleifen hergestellt werden muss, sei es, dass sie zu klein ausgebildet oder dass der Krystall zu dick ist.

Will man aus einem einigermassen grossen Krystall eine Platte herstellen, die abfallenden Stücke aber noch weiter verwenden, so muss man ihn in der erforderlichen Richtung durchschneiden. Ist die Substanz so hart, dass sie nicht mehr leicht mit dem Messer geschabt werden kann, so muss man sich einer Schneidemaschine bedienen, an welcher durch Treten eine mit einem Schwungrad verbundene dünne Metallscheibe in Rotation versetzt wird; diese wird mit angefeuchtetem Schmirgelpulver bestrichen, und das durchzuschneidende Stück gegen deren Schneide gedrückt. Maschinen, wie sie der Mechaniker Fuess in Berlin liefert, kann man namentlich auch benutzen, um aus Gesteinsstücken dunne Platten auswisägen, welche zu Dünnschliffen für mikroskopische Untersuchung verarbeitet werden sollen. Da der Gebrauch einer Schneidemaschine indess grössere Uebung erfordert, so ist es im Allgemeinen zu empfehlen, die bestimmt orientirten Krystallplatten, wenn sie einen höheren Härtegrad besitzen, durch einen sachverständigen Optiker (Hr. Steeg in Homburg oder Hr. Fuess in Berlin) schneiden zu lassen.

Bei geringer Härte dagegen, wie sie bei der Untersuchung künstlich dargestellter krystallisirter Körper fast allein vorkommt, kann man das Durchschneiden eines Krystalls leicht durch eine feine Laubsäge bewerkstelligen, deren Sägeblatt sehr schmal sein muss oder durch einen feinen Draht ersetzt wird. Das Sägen muss sehr langsam und vorsichtig ausgeführt werden und zwar stets unter Benetzung des Sägeblattes oder des Drahtes; wo es nicht nöthig ist, die durchgeschnittenen Flächen zu conserviren, wende man ein Lösungsmittel der Substanz zum Benetzen an. Bei der Anwendung des Drahtes ist die Verwendung von Schmirgelpulver kaum zu entbehren. Ist der Krystall gross und etwas bröckelig, so kittet man ihn mit einer Mischung von Wachs und Colophonium auf einem horizontalen Brettchen fest, auf welchem seitlich zwei verticale Wände befestigt sind; diese sind mit je einem senkrechten Schlitz versehen, welcher der Säge zwar eine Bewegung vor und zurück, nach oben und unten, aber keine Abweichung nach rechts und links gestattet.

Kommt es dagegen auf die abfallenden Stücke nicht an, so stelle man die Fläche zuerst durch vorsichtiges Feilen, oder noch besser Abschaben mit einem Messer, annähernd her, und schleife sie alsdann eben. Ist nicht sehr viel Substanz zu entfernen, so beginne man direct mit dem Schleifen.

Ist der Krystall klein, so hat man beim Schleifen eine sicherere Führung nöthig, als es das Fassen mit den Fingern gestattet. Man senkt alsdann denselben in Siegellack, oder in Gyps oder fasst ihn mittelst Kork in folgender Weise: ein guter, dichter und weicher Korkstöpsel wird von oben nach unten (parallel der Cylinderaxe) durchgeschnitten und die Schnittsiache beider Hälften eben gefeilt; dann werden beide wieder aneinandergelegt und vier horizontale Stecknadeln durch das Ganze gesteckt; zwischen

die beiden, beliebig von einander zu entfernenden Schnittslächen wird der Krystall so eingeklemmt, dass der abzuschleifende Theil über eine Endfläche des Korkes hervorragt, und die anzuschleifende Ebene dieser Endfläche parallel ist. Dieser kleine von Nörremberg angegebene Apparat gestattet selbst bei sehr kleinen Krystallen eine ziemlich sichere Führung, wenn man ihn nur durch einen geringen Druck der Finger in seiner Lage erhält. Schleifen selbst wird auf einer matten Glasplatte mit einer Benetzungsflüssigkeit (Oel, Wasser oder Alkohol) ausgeführt; müssen die die Umgrenzung der Platte bildenden Flächen intact bleiben, so darf man kein Lösungsmittel anwenden, andernfalls ist dies jedoch vorzuziehen, da es das Schleifen in hohem Grade beschleunigt. Bei etwas härteren Krystallen nimmt man noch feinstes Schmirgelpulver neben dem Benetzungsmittel. Eine vollkommen ebene, nicht convexe Fläche zu schleifen, erfordert eine ziemlich grosse Uebung; hat man die Neigung des Krystalls während des Schleifens etwas geändert, so bildet sich eine sehr stumpfe Kante und es itzt nur noch ein Theil der Fläche auf der Glasplatte auf; alsdann sehe lan zu, welcher der beiden Flächentheile die richtigere Lage hat, und heife nur diese fort (indem man auf dieser Seite auf den Krystall drückt), is sie die ganze Fläche bildet.

Zum Poliren der geschliffenen Flächen dient feines, sämisch gegerbtes eder oder Seide, auf eine ganz ebene Fläche (Holz oder Glas) aufgepannt; als Polirmittel benutzt man am besten englisch Roth (caput moraum, Fe²O³). Weiche Körper nehmen keine Politur an und hat man sich daher mit den durch den Schliff erhaltenen Flächen zu begnügen, nachdem man sie auf einem ausgespannten Leder ohne Polirmittel ein wenig abpolirt hat; namentlich für die Messung des Axenwinkels in Oel reichen solche Platten fast immer hin. Sind die Flächen zu matt, um ein scharfes Axenbild, ein deutliches Spectrum (bei Prismen) zu liefern, so werden mittelst Canadabalsam dünne planparallele Glasblättchen auf dieselben gekittet und möglichst fest angedrückt, damit nicht die Canadabalsamschicht keilförmig werde und Fehler erzeuge. Statt des Canadabalsams kann man auch Mastixlösung in Aether oder eine Mischung beider, welche schneller ernärtet, zum Kitten anwenden.

Was die Genauigkeit betrifft, mit welcher die Richtung einer künstlichen Fläche herzustellen ist, so kann dieselbe eine sehr verschiedene sein, je nach Umständen. Hat man z. B. von einem Körper festgestellt, dass er einfach brechend ist, und will seinen Brechungsexponenten bestimmen, so st die Richtung der beiden zu schleifenden Prismenflächen ganz gleichstültig; man hat also nur darauf zu achten, dass dieselben recht eben sind und einen passenden Winkel mit einander bilden (bei mittlerer Grösse des Brechungsindex zwischen 40 und 70°). Sind ein Paar geeigneter Ebenen, i. B. zwei gegenüberliegende Octaederflächen (Prismenwinkel 70° 32'), als natürliche Krystallflächen vorhanden, so benutzt man diese und bedeckt die Ibrigen mit einer Schwärze, welche man aus Russ und einem schnell

Ist der zu untersuchende Körper nach den trocknenden Oel herstellt. Messungen tetragonal oder hexagonal, und handelt es sich nur um die Feststellung der optischen Einaxigkeit und des Charakters der Doppelbrechung, hat man also die Basis, wenn diese nicht auftritt, anzuschleifen, so braucht dies nur ganz angenähert zu geschehen, denn die erforderten Bestimmungen lassen sich noch ausführen, wenn selbst die Platte 6-80 schief geschliffen ist, wenn man nur das Interferenzbild noch in seinem ganzen Umfange im Gesichtsfeld des Polarisationsapparates sieht. Will man dagegen die Brechungsquotienten eines einaxigen Krystalls bestimmen und dazu ein Prisma parallel der Axe verwenden, so muss dieses sehr genau geschliffen sein; ein besonders gunstiger Umstand ist hierbei eine vorherrschend prismatische Entwickelung der Krystalle nach der Hauptaxe, indem man alsdann bei hexagonalen Krystallen direct zwei sich unter 600 schneidende Prismenslächen (unter Schwärzung der übrigen), bei tetragonalen eine solche und eine, leicht in genügender Genauigkeit herzustellende, künstliche verticale Fläche verwenden kann. Platten von zweiaxigen Krystallen, welche zur Messung des Axenwinkels dienen sollen, müssen so geschliffen sein, dass ihre Normale nicht mehr als 10 von der Mittellinie abweicht, wenn die Messung auf 2-3' genau ausfallen soll; bei sehr kleinen Krystallen wird man sich allerdings mit einer geringeren Genauigkeit begnügen müssen. Bestimmung der Brechungsexponenten müssen auf 10 genau die erforderliche Richtung haben, sollen die erhaltenen Zahlen durchschnittlich auf 3 Decimalen richtig sein. Bei rhombischen Krystallen kann man oft durch ein natürliches Prisma, gebildet von zwei Flächen einer prismatischen Form oder einer solchen und einer Pinakoidfläche (s. S. 86 und 87), zugleich zwei Hauptbrechungsexponenten bestimmen. Bei mono- und asymmetrischen Krystallen genügt es meist, wenn nämlich die Dispersion der Elasticitätsaten nicht 1-20 übersteigt, die Schliffe für mittlere Farben richtig anzuferigen und auch für die übrigen zu verwenden.

S. 149. Einige Beispiele krystallographischer Untersuchungen. Hat man, wie dies meist der Fall ist, durchsichtige Krystalle, deren form zu bestimmen ist, zur Verfügung, so hat man folgendermaassen zu verfahren: man bestimmt die Form und das Krystallsystem vorläufig nach dem Ansehen, legt einen Krystall auf den Träger des Polarisationsinstrumentes und untersucht, ob die Auslöschungsrichtungen durch alle Flächenpark, durch welche eine Beobachtung möglich ist, mit jener vorläufigen Annahme übereinstimmen, und ob, falls in irgend einer Richtung optische Axen sichter sind, auch deren Lage damit nicht im Widerspruch steht; erst dann, d. k. wenn über das System in den meisten Fällen schon endgültig entschiede ist, geht man zur Messung über. Ueber alle vorgenommenen Beobachtunge wird ein genaues Protokoll geführt, jeder gemessene Krystall sorgfältig zeichnet, und die einzelnen Flächen desselben numerirt; zu jeder Ablesme am Goniometer ist zu notiren, welche Fläche eingestellt wurde, damit stets ein nachträgliche Controle möglich ist. Werden mehrere Krystalle durchgemessen

werden sie numerirt und getrennt aufbewahrt, bis die ganze Arbeit bedigt ist. Ausser den zur Berechnung des Axenverhältnisses nöthigen inkeln (1 im hexagonalen und tetragonalen, 2 im rhombischen, 3 im prosymmetrischen, 5 im asymmetrischen Systeme) sind stets, wenn mögh, noch einige andere zu bestimmen; den zur Rechnung benutzten, sogen. In damentalwinkeln, ist durch Vervielfältigung der Beobachtungen die össtmögliche Genauigkeit zu geben; mit Hülfe derselben werden dann alle ichtigen Kantenwinkel der Combination berechnet und eine Tabelle aufstellt, welche in einer Columne die berechneten, in der andern die bescheten Werthe derselben enthält. Die Vergleichung beider Zahlen liefert nen Maassstab zur Beurtheilung der Genauigkeit, mit welcher die Krystallem bestimmt worden ist. Nach Abschluss der Messung und Berechnung ird die definitive Untersuchung der optischen, eventuell auch anderer ysikalischen Eigenschaften (vor Allem der Spaltbarkeit) vorgenommen.

Im Folgenden soll nun an einigen Beispielen der Gang einer solchen tersuchung kurz skizzirt werden:

Beispiel I: Phosphorwolframsäure = $PW^{11}O^{43}H^{15} + 18H^2O$.

Anscheinend reguläre Octaeder, farblos, durchsichtig. Im polarisirten hate einfach brechend, also wirklich regulär. Keine deutliche Spaltbart zu erkennen. Die Untersuchung ist, und zwar ohne Winkelssung, beendigt (eine Bestimmung der Brechungsindices war in diesem le unmöglich auszuführen, weil die Krystalle in der freien Luft sofort witterlen).

Beispiel II: Kohlensaures Guanidin = $(CH^5 N^3)^2 H^2 CO^3$.

Anscheinend reguläre Octaeder mit kleinen Flächen des Würfels, durchhtig, farblos. Im polarisirten Lichte erweisen sie sich jedoch als doppeltechend; durch zwei gegenüberliegende Flächen gesehen, ist stets einé slöschungsrichtung der einen der drei Umrisskanten parallel; darnach ren es tetragonale Pyramiden und die erwähnte Kante jedesmal die iskante. Bei der Messung geben in der That diese letzteren Kanten en etwas kleineren Winkel als die übrigen; die Differenz ist aber so ing, dass sie bei unvollkommeneren Flächen leicht hätten übersehen, und Krystalle als reguläre bestimmt werden können. Die um etwa 10' Wankenden Werthe geben im Mittel für den Polkantenwinkel 1090 43', den Basiskantenwinkel 10906'; aus ersterem folgt das Axenverhältniss ch S. 310 zu 1:0,9910, daraus der letztere zu 1080 59' (Differenz 7'). f die optische Untersuchung kommt der Umstand sehr zu statten, dass e Krystalle vollkommen nach der Basis spalten; im convergenten Licht zeigt De Spaltungsplatte nun zwar das Axenbild der einaxigen Krystalle in der shtigen Lage, aber die Mitte desselben farbig, also ist die Substanz cirllarpolarisirend und muss daher der trapezoëdrischen Hemiedrie s tetragonalen Systems angehören (die Resultate der optischen tersuchung sind S. 327 aufgeführt).

Beispiel III: Hydrochinon = $C^8H^6O^2$.

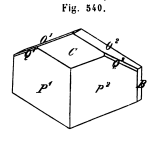
Kleine Krystalle, anscheinend reguläre Rhombendodekaëder. Im polarisirten Licht jedoch doppeltbrechend; Auslöschungsrichtungen auf sechs in einer Zone liegenden Flächen parallel deren Zonenaxe, also müssen diese Flächen ein hexagonales Prisma, die andern sechs ein Rhomboëder bilden. Um die Richtigkeit hiervon streng zu beweisen (es könnte auch eine monsymmetrische Combination mit sehr geringer Schiefe der Schwingungsrichtungen vorliegen), wird sofort eine Platte senkrecht zu den ersteren Flächen geschliffen; diese lässt erkennen, dass die Substanz in der That einaxig und jene Zonenaxe die optische Axe sei. Folglich ist es die rhomboëdrisch hemiëdrische Combination: $R, \infty P2$, an welcher nichts weiter zu messen ist, als der Polkantenwinkel des Rhomboëders; dieser ist $1470\,3'$. daraus folgt nach S. 285 das Axenverhältniss a:c=4:0,6594.

Beispiel IV: Schwefelsaures Kalium = K^2SO^4 .

Anscheinend hexagonale Pyramiden mit der Basis. Durch letztere gesehen zeigen die Krystalle jedoch nicht das Interferenzbild der einaxigen, sondem das vielfach gestörte Bild zweier Axen. Es wird daher eine dunne Platte nach derselben Fläche geschliffen; diese wird im parallelen Licht als nicht einfach erkannt, sondern als in sechs Sectoren getheilt, deren je zwei gegenüberliegende gleichzeitig, je zwei benachbarte nach einer Drehung von ca. 60°, dunkel werden; in letzteren bilden die optischen Axenebenen derselben Winkel; die Mittellinie ist aber bei allen senkrecht zur Platte und das Axenbild ganz symmetrisch, sobald das Licht durch einen Theil fällt, der nur einem einzigen Krystall angehört. Folglich sind die Krystalle rhombisch und Drillingsverwachsungen nach einer prismatischen Fläche (s. über das Weitere S. 447).

Beispiel V: Benzylsulfid = $C^{14}H^{14}S$.

Anscheinend monosymmetrische Krystalle, Fig. 540, der Combination eines Prisma P^1P^2 mit einer Querfläche C (etwa als Basis zu nehmen), einer zweiten prismatischen Form O^1O^2 (hintere Hemipyramide), einer dritten Q^1Q^2 (Klinodoma) und der Symmetrieebene B. Durch C blickend, findet man die Auslöschungen parallel und normal zur vermeintlichen Symmetrieaxe, durch



zwei parallele P-Flächen schief gegen die Prismenkanten, durch das andere Paar ebenso, mit ungefähr gleicher und entgegengesetzter Schiefe; dies widerspricht der obigen Annahme nicht; da keine Axen direct sichtbar, geht man zur Messung über. Die Flächen sind sehr uneben und gebrochen, die Werthe derselben Kanke schwanken an verschiedenen Krystallen und 1—2 Grade; es wurde zunächst gemessen und gefunden der Winkel $P^1: P^2 = 13400', 0^1:0^1$

= 432° 47'; in Rücksicht auf die erwähnte Flächenbeschaffenheit odesteht die Frage, ob nicht etwa diese beiden Winkel gleich sein solles:

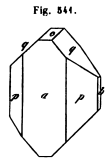
sdann wurde P1 P2 O1 O2 eine rhombische Pyramide, C eine Symmetriesene derselben und $Q^1 Q^2$ eine prismatische Form sein. In diesem Falle ussten die Winkel $C: P^1 = C: O^1$ u. s. w., ferner Q^1 eine gerade bstumpfung der Kante $O^1: P^1$ sein u. s. f. Diese Annahmen werden rch die Messungen bestätigt; da aber die Uebereinstimmung wegen der ingelhaften Ausbildung nur eine unvollkommene ist, so kann der strenge weis, dass die Krystalle rhombisch seien, nur auf optischem Wege geführt Da durch B und C keine Axen sichtbar sind, so wird das dritte akoid rechtwinkelig zu jenen beiden angeschliffen; auch durch diese che, nennen wir sie A, sind keine optischen Axen in Luft sichtbar. Nun 'd die pach derselben geschliffene Platte in Oel im Axenwinkelapparat ersucht, und zwar einmal um die Kante A:B, das andere Mal um dieige von A: C gedreht; im zweiten Falle erscheinen die Axen ganz symtrisch zur Normale der Platte und mit symmetrischer Dispersion; daraus t hervor, dass die Fläche B die optische Axenebene und die Kante B: C erste Mittellinie ist. Durch Schleifen einer dunnen Platte nach C übergt man sich, dass auch hier, natürlich mit ihrem stumpfen Winkel, die n sichtbar sind. Die Krystalle sind also rhombisch und es kann when aus den Messungen $P^1: P^2$ und $O^1: O^2$ gemeinschaftlich das Mittel Ogen werden, ebenso aus $C: O^1$, $C: P^1$ u. s. w. Es sind somit, wenn th $O^1: P^1 = O^2: P^2$ gemessen, alle Kantenwinkel der rhombischen amide bekannt, und folglich nach S. 343 das Axenverhältniss aus zweien berechnen und daraus der dritte abzuleiten, welchen man dann mit der >bachtung zu vorgleichen hat.

Beispiel VI: Schwefelsaures Amarin = $2(C^{21}H^{19}N^2)^2SO^4$ $7H^2O$.

Anscheinend monosymmetrische Krystalle, Fig. 541, gebildet von zwei smatischen Formen pp und qq, zwei Querslächen a und c und der Symtrieebene b. Durch das am meisten vorherrschende Flächenpaar a be-Shtet, zeigen sich die Auslöschungen parallel den Kanten a:p und a:c; lert man das Objectiv des Polarisationsapparates, so erblickt man beide en, deren Verbindungslinie parallel der Kante a:c, deren Mittellinie lau in der Symmetrieebene, aber mit der Normalen zur Fläche a etwa) bildet. Dadurch ist das monosymmetrische System beesen. Die Messungen, welche wegen sehr guter Beschaffenheit der Flächen tht genau anzustellen sind, geben nun Resultate, welche, wenn keine lische Untersuchung vorgenommen worden wäre, die Krystalle unbedingt tten als rhombisch bestimmen lassen. Es wird nämlich gefunden der nkel p : p vorn (an der Axe a) = 99° 28′ bis 29′ (Mittel 99° 28′,5), der nkel q:q oben (an c) = 990 27' bis 35' (Mittel 990 31'), d. h. beide erhalb der Grenzen der Beobachtungsfehler gleich; die monosymmetrische nbination ppqq steht folglich in geometrischer Beziehung einer rho chen Pyramide (zu welcher a und c das entsprechende Brachydoma 1

494

b das Makropinakoid sein wurde) so nahe, dass sie durch die Messung nicht von einer solchen unterschieden werden kann.



. Wählen wir p zum primären verticalen Prisma, q zum primären Klinodoma, also a zum Orthopinakoid, c zur Basis, so ist die Berechnung des Axenverhältnisses dieser monosymmetrischen Combination eine besonders einfache dann, wenn wir zu Fundamentalwinkeln ausser den bereits erwähnten

$$p: p \text{ an } a = 990 28',5$$

 $q: q \text{ an } c = 99 31$

noch wählen den Winkel:

$$a: c \text{ vorn} = 97^{\circ} 12', 5,$$

weil letzterer gleich dem Supplement des Axenwinkels & ist, so dass von den Elementen nur noch die Axenlängen a und c (b = 1 gesetzt) zu berechnen sind. Verbinden wir die Symmetrieebene mit c und einer p-Fläche zu einem sphärischen Dreieck, so sind in demselben die Winkel 90° (b:c), 49° 44', 2 (b: p) und eine Seite 97° 12', 5 (Winkel der Klinodiagonale: Verticale) bekannt; berechnet man daraus die dem Winkel b: p gegenüberliegende Seite, so ist dies der Winkel, welchen die Klinodiagonale mit der Kante p:c bildet, deren Cotangente die Axe a (b=1 gesetzt). Verbindet man ebenso q, a und b zu einem sphärischen Dreieck, in welchem die Winkel $a:b=90^{\circ}, q:b=\frac{1}{2} (q:q)=49^{\circ}45',5$ und die Seite, welche dem Winkel q:a gegenüber liegt, d. i. $\beta=820$ 47',5, bekannt sind, und berechnet in demselben die dem Winkel q: b gegenüberliegende Seite, so hat man dadurch den Winkel gefunden, welchen die Kante a: b, d. i. die Verticalaxe, einschliesst mit der Kante q:a; dessen Cotangente ist aber die Länge der Verticalaxe c, wenn b = 4. So findet man aus jenen Fundamentalwinkeln folgende Elemente des in Rede stehenden Körpers:

$$a:b:c=0.8537:1:0.8531, \beta=820.47'.5.$$

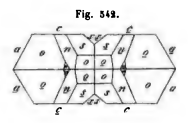
Von Winkeln, welche zur Controle zu messen und mit den aus den Elementen berechneten zu vergleichen wären, könnten nur in Betracht kommen p:q vorn und der entsprechende hinten, sowie q:a. Die Berechnung derselben ist sehr einfach: q:a ergiebt sich aus dem zur Herleitung der Verticalaxe dienenden Dreiecke zu 95° 30'; p:b vorn aus dem sphärischen Dreieck pqb (darin bekannt: b:q, b:p und Winkel der Kante b:q mit derjenigen b:p, d. i. die dem gesuchten Winkel gegenüberliegende Seite = 97° 12',5) zu 119° 23'; endlich folgt der Winkel q:p hinten = 110° 9' aus dem sphärischen Dreieck q, b und der hinteren rechten p-Fläche, in welchem bekannt sind die Winkel b:q, b:p und eine Seite = 82° 47',5.

Beispiel VII: Diphenyltrichlorathylen = $C^2HCl^3(C^6H^5)^2$.

Sehr flächenreiche Krystalle von anscheinend rhombischer Symmetrie, gebildet von einem Prisma a a und dessen Brachypinakoid c c, am Ende,

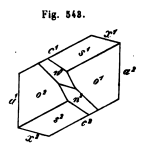
welches in Fig. 542 auf die vermeintliche Basis projicirt erscheint, eine Anahl rhombischer Pyramiden, welche aber zum Theil einspringende Winkel esitzen, so dass die Krystalle sofort als regelmässige Verwachsungen zu rkennen sind. Durch die vorherrschende Fläche $c\underline{c}$ im polarisirten Licht etrachtet, sind die Schwingungsrichtungen genau parallel den Kanten c:a; larnach sind die Krystalle also entweder rhombisch oder monosymmetrisch. n ersterem Falle müssten zwei benachbarte Partien, z. B. die der linken fällte, so verwachsen sein, dass die Zwillingsebene c eine Prismenfläche, iso c die zweite zugehörige und c das Brachypinakoid wäre; in letzterem falle würde c unsymmetrisch gegen c und c liegen, alle drei wären Querlächen und die Krystalle prismatisch verlängert nach der Symmetrieaxe.

Im gleich von vorn herein zwischen diesen beiden Möglichkeiten zu entscheiden, wird eine Platte senkrecht zu der Zone acx gechlissen; diese erscheint im parallelen poarisirten Lichte in vier Viertel getheilt, von
kenen je zwei kreuzweise liegende gleicheitig beim Drehen dunkel werden; je
wei solcher Viertel gehören also einem
Krystall an, das Ganze ist ein Durch-



wachsungszwilling. Wäre dieser rhombisch, so müssten die Austechungen parallel und normal zu den Flächen a sein; dies ist aber nicht der Fall, vielmehr stehen sie nahe senkrecht und parallel zur Kante der Schlifffläche mit c; dass aber dies auch nur annähernd der Fall ist, beweist das nicht gleichzeitige Dunkelwerden beider Hälften. Im convergenten Licht zeigt dieselbe Platte, wenn man nur durch einen Krystall sieht, beide optischen Axen in der fast normal zu c stehenden Ebene gleich weit vom Mittelpunkt des Gesichtsfeldes mit gekreuzter Dispersion; dadurch ist nun zugleich entschieden, dass das System auch nicht asymmetrisch (bei Beometrischer Aehnlichkeit mit einer monosymmetrischen Form) sein kann. Es ist also nunmehr unzweifelhaft nachgewiesen, dass der Krystall mono-tymmetrisch und die Zonenaxe von a, c, x die Symmetrieaxe (zugleich erste

eptische Mittellinie) sei. Wählen wir nunmehr die Querfläche a zum Orthopinakoid, c (die Zwillingsbene) zur Basis, so können wir uns den einfachen krystall construiren, indem wir uns zwei zusamnengehörige Viertel des Zwillings zusammengescholen denken; seine Projection auf die Symmetriebene würde das Ansehen von Fig. 543 haben, aus 'elcher erhellt, dass die Endflächen drei positiven linteren) Hemipyramiden o, s und n angehören. 'ählen wir von diesen die erste zur primären

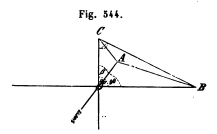


 \Rightarrow + P), so sind durch diese und die Flächen $a = \infty$ P ∞ und c = o P \otimes Elemente des Krystalls vollständig bestimmbar. Seien z. B. gemessen die

Winkel $a^1:c^1=419^0$ 46' (Supplement des Axenwinkels β), $o^1:c^1=400^0$ 47' und $o^1:a^2=415^0$ 0'. In Fig. 544 ist OA (nach hinten gerichtet) die Klinodiagonale a, OB die Symmetrieaxe b, OC die Verticale c, ABC der Durchschnitt der rechten hinteren oberen Fläche von o; das Axenverhältniss a:b:c wird nun aus den obigen Fundamentalwinkeln in folgender Weise berechnet: Bekannt sind die drei Winkel des sphärischen Dreiecks, gebildet von o, a und c, mit dem Centrum B, nämlich $BAC:BAO=79^0$ 43', $BAC:BCO=65^0$ 0', $BAO:BOC=60^0$ 14', daraus folgen die den beiden ersteren Winkeln gegenüberliegenden Seiten, und deren Tangenten sind die Axenlängen c resp. a; man findet so:

$$a:b:c=4,3367:1:4,7588, \beta=60014'.$$

Nunmehr handelt es sich um die Bestimmung des Zeichens der beiden andern Hemipyramiden. Von diesen liegt s in der Zone o:c, also hat sie



das gleiche Verhältniss a:b, wie o=P, dagegen eine kleinere Verticalaxe. Um deren Länge zu berechnen, genügt demnach eine einzige Messung, etwa der Winkel $s^1:c^1$, welcher deshalb der bequemste ist, weil er in derselben Justirung mit $o^1:c^1$ gemessen werden kann. Dieset werde gefunden = 4430 40', so ist dami in dem um A Fig. 544 beschriebens

sphärischen Dreieck von s1 (welches jetzt durch ABC dargestellt sein soll) c = ABO und der Symmetrieebene ACO, bekannt der Winkel zwischen der beiden letzten Flächen = 90°, derjenige zwischen s¹ und $c^1 = 66° 20°$ und de zwischenliegende Seite, d. i. der Winkel der Kanten OA und AB, da seine Cotangente gleich der Axenlänge a. Berechnet man hieraus den Winkel CAO (Seite des sphärischen Dreiecks) und weiter die neue Länge OC, bezogen auf die alte Länge OA, so findet man eine Grösse, welche fast genau } 700 der für die Grundform berechneten ist; das Zeichen von s ist folglich $=+\frac{2}{3}P$. Man nehme nun genau $\frac{2}{3}c$, berechne daraus rückwärts det Winkel CAO und aus diesem und der zweiten Seite BAO des rechtwinkel sphärischen Dreiecks an B denjenigen von $s^1:c^1$, und vergleiche ihn dem direct beobachteten (die Messung war nur approximativ ausführbar, dass sie wohl auf 20' unsicher sein kann; bei Ausführung der Recht wird man sich überzeugen, dass die Differenz zwischen Rechnung und obachtung wirklich innerhalb dieser Fehlergrenze liegt). Die dritte How pyramide n liegt in keiner bekannten Zone, es mussen also zwei Messun ausgeführt werden, um ihr Parameterverhältniss berechnen zu können. B sei bestimmt worden der Winkel $n^1: n^2 = 147040'$ und $n^1: c^1 = 10105$. Aus dem ersteren folgt, dass sich die beiden oberen Flächen von n in eine Kante von 32º 20' schneiden, und da diese von der Symmetrieebene belief wird, dass der Winkel von n zur Symmetrieebene = $16^{\circ} 10'$ ist. Sei Fig. 544 $ABC = n^{1}$, so sind also in dem um A beschriebenen sphärischen

Dreiecke, gebildet von n^1 , der Symmetrieebene und der Basis, alle drei Winkel bekannt (160 10', 780 1' und 900); aus diesen ergeben sich die Seiten, d. h. die Winkel CAO und BAO und aus diesen ein Axenverhältniss der Hemipyramide n, dessen a, wenn wir wieder b=1 setzen, sehr nahe 4mal so gross ist, wie das a der primären Hemipyramide, und dessen c nahe das Doppelte ist; das gesuchte Zeichen der Form ist demnach =+2 +2 +2

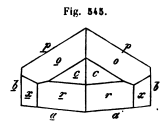
Endlich bleibt noch eine Krystallform zu bestimmen übrig, das hintere Hemidoma x. Da es in der Zone ca liegt, bedarf es nur einer Messung, etwa des Winkels $x^1:c^1$, und dieser wird zu $439^{\circ}36'$ gefunden. Bildet man jetzt ein ebenes Dreieck aus der Verticalaxe, der Klinodiagonale und der Durchschnittsrichtung von x mit der Symmetrieebene (d. i. die mit x' bezeichnete Grade in der Projection Fig. 543), so sind in demselben die Winkel bekannt, nämlich $\beta = 60^{\circ}14'$, $x^1:c^1 = 40^{\circ}14'$, folglich der dritte, x^1 zur Verticale = $79^{\circ}32'$; daraus folgt das Verhältniss der beiden Seiten, welche von den Axen c und a gebildet werden, fast genau halb so ross, wie bei der Grundform, das Zeichen von x ist = $+\frac{1}{3}P\infty$.

Beispiel VIII: Phenylxanthogenamid $= C^9H^{11}SON$.

Prismatisch verlängerte, nur an einem Ende ausgebildete Krystalle; eses eine Ende hat das Ansehen von Fig. 545 (vertical von oben gesehen). e Zone, nach welcher dieselben vorherrschend ausgebildet sind, besteht LS einem Flächenpaar b, nach welchem die ganze Form symmetrisch zu in scheint (was weiterhin durch die Messungen bestätigt wird), einem deren halben Prisma aa mit sehr stumpfem Winkel und einem hinteren P mit weit spitzerem. Dass die Combination einem einfachen monometrischen $(b = \infty \Re \infty)$ Krystall angehöre, an welchem zufällig die vor-Fren beiden p-Flächen, wie die hinteren, zu a a zugehörigen, nicht ausgebildet en, ist sehr unwahrscheinlich, da dieses Auftreten sich an allen Krystallen ederholt. Dies deutet vielmehr auf eine Zwillingsbildung nach der Fläche hin, wobei die unterstrichen bezeichneten Flächen dem einen, die übrigen weiten Krystall angehören. Was das Krystallsystem der einfachen Stalle betrifft, so sind zwei Fälle möglich: entweder ist es das mono-**Pometrische**, dann wären a, b und p Querflächen, die Längsaxe der **Smen die Symmetrieaxe**; o, x, c und r Flächen von Hemipyramiden, Eren zugehörige wegen der Zwillingsverwachsung nicht ausgebildet sein Somen; — oder es ist das asymmetrische, d. h. zu o, x, c und r gehören Dine symmetrisch liegenden Flächen am einfachen Krystall. Es wird ver-Acht, durch etwaige Spaltungsrichtungen eine Entscheidung zwischen diesen beiden Annahmen zu treffen; es ergiebt sich eine sehr deutliche Spaltbarkeit lach b, keine nach einer andern Fläche, was sich mit jeder der beiden Annahmen Ueber das Krystallsystem dieses Körpers kann nur durch optische Untersuchung entschieden werden. Ist derselbe monosymmetrisch, so muss eine Spaltungslamelle nach b, da dies eine Querläche ist, Auslöschungen zeigen, welche normal und parallel der Kante b: a ind; ein Blick durch das Polarisationsinstrument zeigt, dass dies nicht der

498

Fall; die Krystalle sind as ymmetrisch. Betrachten wir von jetzt ab nur den einfachen Krystall, und zwar den in Fig. 545 rechts befindlichen, so haben wir zunächst drei Axenebenen zu wählen. Da a mit b fast rechte Winkel bildet, ebenso b mit c (indem $c\underline{c}$ wie eine sehr stumpfe Hemipyra-



mide erscheint), endlich auch der Winkel a:c nicht sehr spitz ist, so dürfte es für die Rechnung bequem sein, die drei Flächen a, b, c zu nehmen; alsdann wird p als Abstumpfung der Kante a:b (wenn man sich den Krystall durch die Parallelflächen ergänzt denkt) zu einem Hemiprisma, und da schon nach dem Augenmaass p stumpfer gegen a als gegen b geneigt ist, wird,

bei Belassung der Verticalstellung der Zone abp, $a=\infty \bar{P} \infty$, $b=\infty \check{P} \infty$, c=oP. Da cop eine Zone bilden, so wird, wenn wir o zur primären hinteren rechten oberen Tetartopyramide wählen, $p=\infty/P$, ferner r, da es in der Zone ca, zu einem vorderen makrodiagonalen Hemidoma, x zu einer abgeleiteten Tetartopyramide. Zur Bestimmung der Elemente haben wir zuerst die drei Winkel a:b, a:c und b:c zu messen, und finden für dieselben die Werthe 93° 54′, 402° 35′ und 94° 55′; denken wir uns diese drei Axenebenen durch einen Punkt gelegt, so sind dies die drei Winkel, unter denen sie sich schneiden, im rechten oberen vorderen Octanten des Raumes; berechnet man die drei Seiten des von ihnen gebildeten sphärischen Dreiecks, so findet man die drei Axenwinkel in demselben Octanten:

$$\alpha = 94^{\circ} 10'$$
 $\beta = 102 18$
 $\gamma = 92 54$.

Damit wären drei von den fünf Elementen des Krystalls bestimmt, und es erübrigt nun die Berechnung des Parameterverhältnisses der Grundform a. Wir messen deren Neigung zu b und c, welche wir finden zu 124° 10′, resp. 116° 33′, und berechnen daraus ihr Axenverhältniss genau nach S. 162, indem wir ein sphärisches Dreieck aus a, a0 und a0 bilden, dessen Winkel a0 : a0 = 55° 50′, a0 : a0 = 63° 27′ und a0 : a0 = 94° 55′ sind; daraus folgen die den beiden ersteren gegenüberliegenden Seiten (= 61° 4′ und 54° 3′) und, da die Axenwinkel bekannt sind, das Axenverhältniss :

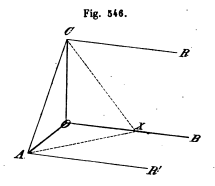
$$a:b:c = 0,6027:1:0,6539.$$

Um das Zeichen des Hemidomas r zu bestimmen, genügt ein gemessener Winkel, z. B. r:c, welcher 439° 40' gefunden wird. Seien in Fig. 546 die drei Axen OA, OB und OC, die Ebene ACRR' das Hemidoma r, d. b. AC, CR und AR' seine Durchschnitte mit den drei Axenebenen, von denen zwei der Makrodiagonale parallel sein müssen, so handelt es sich um die Bestimmung der Winkel des ebenen Dreiecks AOC. In dem um A beschriebenen sphärischen Dreieck, gebildet von b, c und r, sind aber ge-

shen zwei Winkel $b:c=94^{\circ}55'$ und $r:c=40^{\circ}50'$, sowie die Seite AR'= suppl. $\gamma=87^{\circ}6'$; daraus berechnet man die Seite CAO und, da $OA=\beta$ bekannt, das Verhältniss AO:OC, und findet dies fast genau eich demjenigen der Grundform; r hat das Zeichen $\bar{P}'\infty$.

Endlich bleibt noch die Tetartopyramide x übrig; diese liegt in der one b:r, also muss sie die Axen a und c in demselben Verhältniss hneiden, wie das primäre vordere Hemidoma $r='P'\infty$, und es genügt emnach eine einzige Messung zur Feststellung ihres Zeichens. Es werde er Winkel b:x=1310 28' beobachtet, so resultirt dasselbe hieraus

Igendermaassen: In Fig. 546 bezeichne CX die Lage der Fläche x, wobei OX e durch die Rechnung zu bestimmende abekannte, so sind in dem um A schriebenen sphärischen Dreieck, geldet von AOC = b, AOX = c und CX = x, die beiden Winkel b: x: 48° 32′, b: c = 94° 55′ und die vischenliegende Seite CAO = 40° 44′ urch das Axenverhältniss gegeben) bennt, somit die Seite OAX zu berechn; ist OAX gefunden, so sind im reieck AOX alle Winkel (weil $AOX = \gamma$)

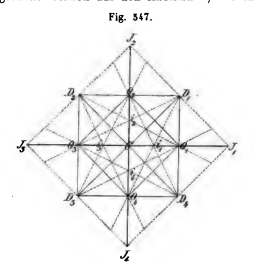


ekannt, folglich auch das Verhältniss AO:OX; setzt man in diesem die inge OX=4, so ist AO fast genau das Doppelte der primären Axennge a, also das Axenverhältniss von $x=a:\frac{1}{2}b:c$, sein Zeichen $2\,\Breve{P}'\,2$.

§. 120. Methoden zur Projection der Krystallflächen. A. Linearrojection. Eine Projection sämmtlicher Flächen eines Krystalls soll dazu enen, eine Uebersicht über die Formen zu erhalten und namentlich die nenverhältnisse desselben anschaulich zu machen. Diejenige der gebräuchchen Arten der Projection, welche am einfachsten und am leichtesten verandlich ist, nennt man die Linearprojection oder Quenstedt'sche rojection. Dieselbe besteht darin, jede Fläche darzustellen durch eine erade, und zwar diejenige, in welcher sie die Ebene der Zeichnung durchhneidet, wenn man sich sämmtliche Flächen durch einen einzigen Punkt elegt denkt. Zu diesem Zwecke verschiebt man in der Vorstellung alle ächen so weit, bis sie sich in einem Punkte schneiden, der von dem ittelpunkt der Zeichnung in verticaler Richtung um die Länge der Verticalce der Grundform absteht, und nimmt zur Zeichnungsebene stets die zur erticalaxe senkrechte, also horizontale Ebene. Da sich alle in einer Zone egenden Flächen, wenn sie durch einen Punkt gelegt werden, in einer eraden, der Zonenaxe, schneiden, so muss diese Gerade die Zeichnungszene in einem Punkt, dem Zonenpunkt, treffen, durch welchen die rojectionen aller Flächen der Zone gehen. Ist dieser Punkt unendlich fern on der Mitte der Zeichnung, so sind die Projectionslinien aller Flächen der 500

Zone einander parallel. Zur näheren Erläuterung mögen zwei Beispiele dienen:

1) Projection der regulären Combination $\infty 0\infty$, 0, $\infty 0$, 202, Fig. 547: Zur Projectionsebene dient eine Hexaëdersläche, zum Schnittpunkt aller Flächen ein Punkt, vertical über der Mitte im Abstand $CO_1 = 1$. Denken wir uns durch diesen die beiden andern Flächen von ∞ 0 ∞ gelegt, so schneiden sie, da sie vertical sind, die Zeichnungsebene offenbar in den Geraden $J_1 J_3$ und $J_2 J_4$, dies sind also die Projectionen derselben, zugleich die Richtungen der beiden horizontalen Hauptaxen. Da diese von den Octaëderslächen im Abstande 1 geschnitten werden, so sind deren vier Projectionen (die von zwei parallelen Flächen fallen zusammen, wenn diese durch einen Punkt gelegt werden) die Geraden $O_1 O_2$, $O_2 O_3$, $O_3 O_4$, $O_4 O_1$. Die Flächen von ∞ O liefern sechs Projectionen, von vier Flächen, welche die verticale Hauptaxe im Abstand 1 schneiden und einer horizontalen Hauptaxe parallel genen, das sind die Geraden $D_1 D_2$, $D_2 D_3$, $D_3 D_4$ und $D_4 D_1$, ferner von zwei verticalen Flächenpaaren, welche mit den beiden Hauptaxen $J_1 J_3$ und $J_2 J_4$ 450 einschliessen, das sind $D_1 D_3$ und $D_2 D_4$. Von dem Ikositetraëder 202 schneiden die vier oberen Flächen die verticale Hauptaxe im Abstande 1, ihre Projectionen sind also $J_1 J_2$, $J_2 J_3$, $J_3 J_4$, $J_4 J_1$, wobei $CJ_1 = 2 \cdot CO_1$ u. s. f.; die acht steileren Flächen (s. Fig. 144) dagegen schneiden die verticale Hauptaxe im Abstand 2, sie müssen also verschoben gedacht werden auf den Abstand 1, ihr Axenverhältniss wird aus 2:2:1



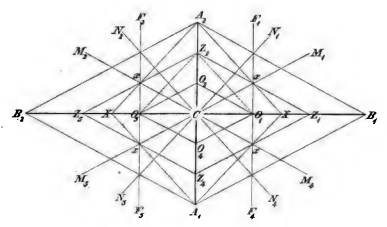
nunmehr : 1 : 1 : 4; ihre Projectionen schneiden demnach die beiden horizontalen Hauptaxen in den Abständen 1 und 1, es sind die Geraden i_1 O_2 , i_2 O_1 , $i_2 O_3$, $i_3 O_2$, $i_3 O_4$, $i_4 O_3$, $i_4 O_1$, i₁ O₄. Diese Projectionsfigur lässt nun zahlreiche Zonen der Combination erkennen, so z. B. die Zone zweier Dodekaëderflächen mit der 202-Fläche, welche deren Kante abstumpft (Zonenpunkt D_1 u. s. f.), in welcher ferner noch eine Ikositetraëdersläche der beiden benachbarten Octanten liegt; ferner

die Zone zweier Flächen O mit deren Kantenabstumpfung ∞ O (Zonenpunkt O_1 u. s. f.), in welche ebenfalls zwei Flächen von 2 O 2 fallen, u. s. f.

2) Projection der rhombischen Combination des Topas Fig. 434 mit den Formen: ∞ P, ∞ \widecheck{P} 2, P, $\frac{1}{2}$ P, $\frac{1}{3}$ P, o P, \widecheck{P} ∞ . Da die Projectionsebene die Basis o P ist, und der Kreuzungspunkt aller Flächen im Abstand c der Grundform vertical über der Mitte C liegt, so ist A_1 A_2 die Projection des Brachy-

pinakoids, d. h. die Richtung der Brachydiagonale, B_1 B_2 diejenige der Makrodiagonale. Macht man nun $CO_1:CO_2=b:a$ der Grundform =1:0,5285, so stellen offenbar die Geraden O_1 O_2 , O_2 O_3 , O_3 O_4 , O_4 O_1 die Projection der primären Pyramide P dar. Die Flächen von $\frac{1}{2}$ P müssen auf den doppelten Abstand von der Mitte des Krystalls verschoben gedacht werden, um die Verticalaxe im Abstand c zu schneiden, diejenigen von $\frac{1}{3}$ P auf den dreifachen; alsdann wird die Brachydiagonale von ihnen im Abstand $CZ_2 = 2 \cdot CO_2$, die Makrodiagonale im Abstand $CZ_1 = 2 \cdot CO_1$ geschnitten, die Projection von $\frac{1}{2}$ P ist Z_1 Z_2 Z_3 Z_4 , die von $\frac{1}{3}$ P: B_1 A_2 B_2 A_1 . Die Projection

Fig. 548.



Man sieht somit aus diesen Beispielen, dass die Linearprojection nicht nur ein Bild der Zonenverhältnisse eines Krystalls liefert, sondern auch gestattet, das Zeichen einer durch zwei Zonen gegebenen Fläche zu bestimmen, falls nur die Construction derselben genau genug ausgeführt wird.

Zu einer praktischen Verwendung für diesen letzteren Zweck ist sie jedoch deshalb nicht geeignet, weil wir in der S. 171 gegebenen Rechnungsmethode ein Mittel besitzen, die Indices einer Fläche aus zwei Zonen auf viel einfachere und stets absolut sichere Weise zu finden, während bei

complicirteren Werthen der Indices selbst bei mühsemster und sorgfältigster Ausführung der Projection dieselben unsicher bleiben können.

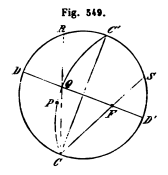
B. Sphärische (Neumann'sche oder Miller'sche) Projection. Etwas weniger einfach für das Verständniss, dagegen in jeder Beziehung ein besseres Bild der krystallographischen Verhältnisse darbietend, besonders deshalb, weil auch die physikalischen dabei mit zur Darstellung gebracht werden können, ist die sphärische Projection. Dieselbe besteht darin, dass man sich um einen Punkt des Krystalls als Centrum eine Kugelsläche von beliebigem Radius und dann von diesem Mittelpunkte aus Normalen auf alle Krystallslächen construirt denkt, welche man verlängert, bis sie die Kugelfläche treffen; man erhält so für jede Krystallfläche einen Punkt auf der Kugelsläche, welcher die erstere ihrer Richtung nach vollkommen bestimmt. Diesen Punkt nennen wir den Pol der Fläche. Da die Normalen aller Flächen einer Zone in einer Ebene liegen, eine durch den Mittelpunkt gehende Ebene aber die Kugelfläche in einem grössten Kreise schneidet, so müssen die Pole aller tautozonalen Flächen auf einem grössten Kreise liegen. Von der Kugeloberfläche mit den darauf befindlichen Flächenpolen haben wir nun durch die Projection ein Bild in der Ebene n entwerfen. Dies geschieht auf folgende Weise: man wählt zur Projectionsebene eine durch den Mittelpunkt gehende Ebene, und zwar am vortheilhaftesten diejenige, welche senkrecht zu den Flächen der verticalen prismatischen Zone des Krystalls ist. Der grösste Kreis, in welchem diese Ebene die Kugel schneidet, und in dem alsdann die Pole aller vertical gestellten Flächen liegen, wird der Grundkreis genannt. Die eine der beiden durch den Grundkreis getrennten Hälften der Kugel wird so auf dessen Ebene projicirt, dass man sich das Auge in dem am weitesten entfernten Punkte der andern Hälfte, welcher von allen Punkten des Grundkreises 900 absteht, versetzt denkt. Wenn man also nach der entgegengesetzten Seite von der abzubildenden Hälfte der Kugel, von ihrem Mittelpunkte aus, eine Normale zur Ebene des Grundkreises fällt und den Punkt, in welchem diese die Kugeloberfläche trifft, mit allen Flächenpolen jener Halfte durch Gerade verbindet, so sind die Schnittpunkte dieser Geraden mit der Ebene des Grundkreises die Projectionen der Flächenpole.

Diese Projection der halben Kugelfläche auf die Ebene des Grundkreises besitzt nun folgende Eigenschaften: Jeder Kreis auf der Kugel erscheint als Kreis oder als Durchmesser des Grundkreises, jeder grösste Kreis auf der Kugel erscheint als Durchmesser oder als Kreisbogen, welcher den Grundkreis in den Enden eines Durchmessers desselben schneidet. Um auf der Projection innerhalb eines Zonenkreises, d. h. eines Kreisbogens, in welchem die Pole der Flächen einer Zone liegen, diese selbst ihrer Lage nach zu bestimmen, wenn man ihre Winkel kennt, dient folgender für diese Projection gültige Satz: Verbindet man die Pole zweier Flächen einer Zone mit dem Pole des Zonenkreises durch Gerade und verlängert diese rückwärts, somutssen sie auf dem Grundkreise einen Bogen abschneiden, welcher gleich

dem Winkel zwischen den Normalen beider Flächen ist der hier gebrauchte Ausdruck »Pol des Zonenkreises« bedeutet: die Projection desjenigen Punktes auf der Kugelsläche, welcher von allen Punkten des Zonenkreises 90° Abstand besitzt, d. h. den Pol einer zu den Flächen der Zone senkrechten Ebene:

Der Pol eines Zonenkreises wird auf die folgende Art durch Construction gefunden: In Fig. 549 ist der Kreis durch C, C', D, D' der Grundkreis, C und P die Pole zweier Krystallflächen: dann ist auch die zu C parallele Gegenfläche zur Zone CP gehörig, und deren Pol ist offenbar C' CC' Durchmesser); es sind also drei Pole des Zonenkreises C, P, C', gegeben,

und der Kreisbogen CPC' kann also auf bekannte Art construirt werden. Der gesuchte Pol dieses Zonenkreises muss auf der Graden DD' liegen (DD' durch die Mitte und \bot CC', denn diese ist die Projection des auf dem Grundkreise normal stehenden Zonenkreises, der sämmtliche, 90° von C abstehende Punkte enthält. Ferner muss aber jener Pol nicht nur von C, sondern auch von jedem andern Punkte des Zonenkreises CP, z. B. von Q einen Abstand von 90° haben, dann muss also die Gerade zwischen ihm und C, mit



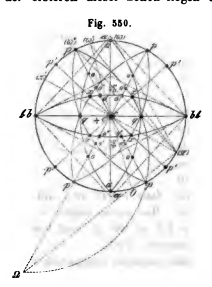
der von Q nach C, da dieses letztere Pol der Zone DQD' ist, auf dem Grundkreis einen Bogen von 90° abschneiden. Man ziehe folglich CQ bis R, schneide von dem Grundkreis einen Bogen RS = 90° ab und verbinde S mit C, so ist F der gesuchte Pol des Zonenkreises CPC'.

Bei dieser Construction ist noch von einer ferneren Eigenschaft dieser Projection Gebrauch gemacht worden, welche keiner weiteren Erklärung bedarf, der nämlich, dass alle Zonen, welche senkrecht zu der des Grundkreises stehen, deren Pole also in letzteren fallen, als Durchmesser erscheinen. Ausserdem sieht man ebenfalls unmittelbar ein, dass die Pole der einzelnen Flächen der Verticalzone direct durch die Winkel ihrer Normalen gegeben sind, da diese letzteren ja in der Ebene des Grundkreises selbst liegen.

Diesen letzteren Umstand benutzt man nun stets bei der Anfertigung einer solchen Projection, indem man zuerst den Grundkreis construirt und in diesen die Pole aller verticalen Flächen des Krystalls einträgt, dann denjenigen einer Endfläche durch Construction bestimmt und von den dadurch erhaltenen Zonenkreisen aus weiter fortschreitet. Das Verfahren soll nunmehr an einigen Beispielen erläutert werden, und zwar zunächst an der in Fig. 548 durch Linearprojection dargestellten rhombischen Combination des Topas, Fig. 434.

4) Sphärische Projection, Fig. 550: zuerst wird der Grundkreis gezogen; auf diesem liegen, 900 von einander abstehend, die Pole des Makropina-

koids, a, a, und die des Brachypinakoids, b, b. Die strich-punktirten Geraden bezeichnen den Querschnitt der beiden Prismen $p = \infty P$, und $p' = \infty \not P 2$; zu diesen sind die Normalen aus dem Mittelpunkte gezogen, es müssen also die Punkte p die Pole der Flächen von ∞P , p' diejenigen der vier Flächen von $\infty \not P 2$ sein. Von den Endflächen ist eine unmittelbar gegeben, die Basis; denn da sie zu den verticalen Flächen normal steht, muss ihr Pol in der Projection der Mittelpunkt c des Grundkreises sein. Verbinden wir nun die gegenüberliegenden Punkte pp, sowie p'p', so sind die construirten Durchmesser die Projectionen von Zonenkreisen, welche senkrecht zum Grundkreis stehen, nämlich der Zonen p:c und p':c. In der ersteren dieser Zonen liegen die Flächen der drei Pyramiden o=P,



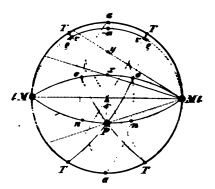
o' = 1P, o'' = 1P; von diesen bildet die erste mit der Basis einen Winkel (der Normalen) von 640, die zweite von 4510, die dritte von 340; und der Pol der Zone cp im rechten oberen Vierte ist der Punkt π $(\pi \pi' \perp pp)$. man also von π' ab die Bogen 34° , 4510, 640 nach rechts ab und verbindet deren Endpunkte (ω'') , (ω') und (ω) mit π, so erhält man als Durchschnitte dieser Verbindungslinien mit cp die Polpunkte o", o' und o. Dieselben Abstände haben diese drei Pole wegen der Symmetrie natürlich auch in den drei übrigen Octanten. Die Pole von q werden dadurch bestimmt, dass dieselben in den Zonen $a \circ a$ und b : c liegen; wir construiren also den Kreisbogen durch jene

esuchte Gegenpol von o'. Damit haben wir für die Zone o'q drei Punkte, ämlich o'. q und \mathcal{Q} . können also den Kreisbogen construiren*: der chnittpunkt desselben mit der Zone co'o'b giebt die Lage von x. aus elcher hervorgeht, dass x auch in der Zone p'c liegt, wie es sein Zeichen rfordert. Du die drei andern Punkte x symmetrisch liegen, so ist damit ie ganze Projection gegeben. — In dieselbe können nun noch die Punkte ingetragen werden, in weichen die drei optischen Elasticitätsaxen a, b, c, wie die optischen Axen für Both, ee, und Violett, c c c die Kugelfläche effen, wie in Fig. 550 geschehen ist: ferner ist dort die erste Mittellinie es optisch positiven Krystalls durch ein +. und die Spaltungsfläche c, d, i. erselbe Pol, durch einen doppelten Kreis charakterisirt (vergl. S. 366).

2. Sphärische Projection der monosymmetrischen Combination des alifeldspath, Fig. 473: Auf dem Grundkreis. Fig. 551. sind MM ie Pole des Klinopinakoids. aa die von ∞ P co in der Combination icht vorhanden. TT die des Prismas ∞ P. Der Durchmesser aa stellt en Zonenkreis aller Querflächen dar. dessen Pole MM sind; also müssen ie Pole P. x und y in demselben liegen, und ihr Abstand von a ist geben, wenn wir die Winkel der Normalen derselben zu derjenigen zu 0 P co zu Hülfe nehmen. P bildet mit der Verticalaxe 64°. d. i. zugleich er Normalenwinkel zwischen ihm und ∞ P ∞ : tragen wir diesen von a unten 18 nach links auf dem Kreise auf und verbinden mit dem Pol M rechts. a erhalten wir den Ort P der Fläche a P α P. Die Normalenwinkel von

und y gegen $\infty P \infty$ hinten sind 50 , resp. $^{46^{\circ}}$; werden diese von a ben) aus nach links aufgetragen und e Endpunkte der Bogen mit M rechtstunden, so erhalten wir die Pole x id y der beiden Hemidomen $+ P \infty$ id $+ 2 P \infty$. Die Hemipyramide = + P liegt erstens in der Zone M, also auf dem Kreisbogen $M \times M$. Ther in der Zone T:P, in welcher ch die Gegenfläche T liegen muss. folghauf dem Kreisbogen TPT: die Pole dieser Hemipyramide sind die Schnitt-

Fig. 551.



ukte der Zonenkreise TPT rechts und links mit MxM. Das primäre inodoma $n = R \infty$ liegt zwischen P und M mit parallelen Kanten also dem Zonenkreis MPM, ferner in einer Zone mit dem Orthopinakoid und

^{*)} Die Construction hätte noch einsacher durch Benutzung zweier Pole p geschehen inen, es sollte jedoch dieselbe hier als Beispiel dienen, wie man aus zwei Polpunkten i zugehörigen Polkreis findet.

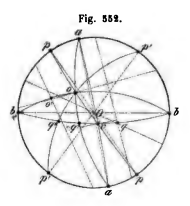
^{**)} Bei einer Ausführung in grossem Maassstabe, etwa zu Demonstrationen in Vorlugen, ist es passend, die Pole $\varrho\varrho$ und vv mit rother und blauer Farbe zu bezeichnen.

506

der primären Hemipyramide o, d. h. auf dem Kreisbogen aoa; wo beide sich schneiden, liegen die Pole n des Klinodomas.

In Fig. 554 sind ferner auch die in optischer Beziehung wichtigsten Richtungen eingetragen, nämlich die drei Elasticitätsaxen a, b, c für mittlere Farben, und die optischen Axen für Roth ee und Violett vv (für Feldspath vom St. Gotthard, S. 406); endlich sind die beiden Spaltungsflächen P und M durch doppelte Kreise bezeichnet.

3) Sphärische Projection der asymmetrischen Combination des Kupfervitriol, Fig. 484: Der Grundkreis in Fig. 552 enthält die verticalen Flächen $a = \infty \bar{P} \infty$, $b = \infty \bar{P} \infty$, $p = \infty P'$, $p' = \infty'$, direct mit Hülse ihrer Normalenwinkel eingetragen. Während in allen übrigen Systemen der Pol der Basis entweder unmittelbar gegeben ist, oder (im monosymmetrischen Krystallsystem) in der Zone eines verticalen Flächenpaares und der Mitte des Grundkreises liegt, muss derselbe hier durch eine besondere Construction gefunden werden, welche man in andern Systemen auch auszuführen hat,



wenn eine Fläche nicht durch Zonen, sondern nur durch Winkel gegeben ist. Dieselbe ist folgende: sind die Normalenwinkel der Basis c mit a (vorn) $\Longrightarrow B$ und b (rechts) = A gegeben, so verlängere man die beiden Durchmesser aa und bb nach vorn und nach rechts und trage von der Mitte O des Grundkreises aus auf Oa die Länge

$$0K = \frac{r}{\cos B},$$

auf
$$Ob$$
 die Länge $O\dot{L} = \frac{r}{\cos A}$

auf, wo r den Radius des Grundkreises bedeutet [in dem Fig. 552 gewählten Beispiel sind die Normalenwinkel $c: a = 74^{\circ} 22', c: b = 85^{\circ} 38'$ r=20 Millimeter, daher OK=74.2, OL=262.7 Millimeter*)]. Von dem Punkte K aus wird nun ein Kreis mit dem Radius

$$Kc = r \cdot tang B$$
,

von L aus ein solcher mit dem Radius

$$Lc = r \cdot tang A$$

construirt, diese beiden Kreise schneiden sich, ausser in einem nicht innerhalb des Grundkreises gelegenen Punkte, in c, welches den gesuchten Pol der Fläche c darstellt. Alle übrigen Flächen der Combination können nu in bekannter Weise, entweder durch zwei Zonen, oder durch einen Zonenkreis und einen Normalenwinkel, eingetragen werden. Es wird der Bogen p c p construirt, von p hinten aus nach links der Normalenwinkel von o:p

^{*)} Will man nicht mit so grossen Distanzen construiren, so muss man statt det Poles c denjenigen einer Fläche suchen, deren Normalenwinkel zu a und b spitzer sind; die übrige Construction ist dadurch nur in der Reihenfolge geändert.

 $(P: \infty P = 50\frac{1}{2}^0)$ auf dem Grundkreise abgetragen und mit dem Pol der Zone pcp verbunden; so erhält man den Pol o der primären Tetartopyramide; ebenso erhält man aus der Zone bob und dem Winkel $o': b = 40\frac{1}{2}^0$ den Pol der Tetartopyramide $o' = 3 \Breve{P}$, 3, aus den Zonen bcb und aoa den Pol q' von $'\Breve{P}$, ∞ , aus der Zone bcb und dem Winkel $q: b = 58\frac{1}{2}^0$ den Pol q von \Breve{P} , ∞ , endlich aus den Zonen bcb und p'op' den Pol q'' von $2'\Breve{P}$, ∞ .

Da das letzte Beispiel den allgemeinsten Fall der Auffindung des Pols einer Fläche enthält, so bedarf es für die ersten Krystallsysteme keiner Beispiele, da ihre Ausführung sich ganz von selbst ergiebt. Im hexagonalen System liegen im Grundkreis die Pole des Prismas mit 60° Abstand, bei tetragonalen Krystallen mit 90° Distanz, der Pol der Basis bei beiden in der Mitte des Grundkreises, also sind die Zonen der Pyramiden gegeben. Im regulären System liegen die Pole zweier Hexaëderflächen im Grundkreis, derjenige der dritten bildet das Centrum; zwischen jenen beiden auf dem Grundkreis liegen vier Dodekaëderpole, in der Zone ∞ 0 ∞ : ∞ 0 erhält man durch den Octaëderwinkel die Pole von 0 u. s. f. Sollte nun irgend eine Fläche in keiner bekannten Zone liegen, so ist sie nach der bei dem letzten Beispiel erörterten Methode aus den Winkeln zu construiren.

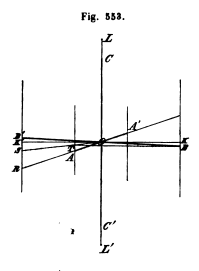
Da bei diesen Projectionen stets die Normalenwinkel, d. h. die Supplemente der körperlichen Winkel der Flächen, gebraucht werden, da diese auch meist bei den Berechnungen zu Grunde liegen, da man endlich auch diese bei der Messung direct findet, so ist von Miller vorgeschlagen worden, statt der wahren Winkel stets die Supplemente anzuführen, und man findet die Winkelangaben nach diesem Vorschlage bei allen Krystallographen, welche sich ausschliesslich der Miller'schen Bezeichnung bedienen.

§. 121. Zeichnung der Krystallformen. Die perspectivischen Bilder, durch welche in der II. Abtheilung die Formen der Krystalle dargestellt wurden, sind Projectionen, bei denen das Auge gedacht wird in unendlicher Entfernung, weshalb alle am Krystall parallelen Kanten es auch in der Zeichnung bleiben, und ausserdem um eine bestimmte Grösse seitwärts von der nach vorn laufenden Axe und endlich wieder um einen gewissen Winkel erhoben über die horizontale Ebene, so dass die oberen Flächen, und zwar verkürzt, sichtbar werden.

Um eine solche Zeichnung anzufertigen, bedarf es zuerst der richtigen Projection der drei zu Axen gewählten Richtungen, und zwar wollen wir von derjenigen dreier, zu einander rechtwinkeliger, gleich langer Axen (Axensystem der regulären Krystalle) ausgehen. Die in der II. Abtheilung angewendete Projection erhält man auf folgende Art:

Man ziehe zwei, sich unter 90° schneidende Gerade KK' und LL', Fig. 553, theile die erstere in sechs gleiche Theile und ziehe durch K und K', sowie durch den zweiten und vierten Theilpunkt Parallelen zu LL'; dann trage man die Länge eines solchen Theiles von K' aus nach unten auf, den so erhaltenen Punkt R verbinde man mit O und verlängere R O jenseits, so ist der zwischen den beiden mittleren Verticalen enthaltene Theil dieser

Geraden, AA', die Projection der nach vorn laufenden horizontalen Axe. Durch A ziehe man $AS \parallel OK$ und verbinde S mit O, so erhält man in der zweiten Verticalen einen Schnittpunkt T; man ziehe ferner $TB \parallel OK$, ver-



binde B mit O und verlängere nach der andern Seite, so ist BB' die Projection der querlaufenden horizontalen Axe. Um endlich die richtige Länge der vertical bleibenden dritten Axe zu finden, mache man OC und OC' = OR, so sind C und C' die gesuchten Endpunkte der verticalen Axe.

Verbindet man A mit B, A mit C, B mit C u. s. f., so erhält man das Bild des Octaeders, vergl. Fig. 134. Wie man dasjenige des Würfels und des Dodekaeders aus dem Axenkreuz construirt, geht unmittelber aus Figg. 131, 132 und 133 hervor. Verdoppelt oder verdreifacht man die Längen OA, OB, OC, so kann man die Durchschnitte der Flächen von Ikositetraëdem u. s. w. mit den Axenebenen einzeichnen, und wie man daraus die ganzen Formen

erhält, lässt sich aus den Figg. 121 bis 130 leicht erkennen.

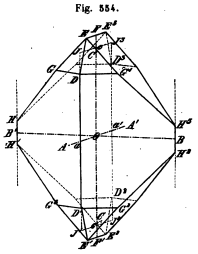
Will man eine tetragonale Form zeichnen, so multiplicire man die Länge OC mit der Zahl c, welche das Verhältniss der Hauptaxe zu den Nebenaxen angiebt, und trage die neue Länge von O aus nach oben und unten auf der verticalen Axe auf; verbindet man die neuen Endpunkte dieser mit denen der Nebenaxen, A, A', B, B', so erhält man die Kanten der primären tetragonalen Pyramide (vergl. Fig. 345).

Hat man die Zeichnung einer rhombischen Combination auszuführen. so lässt man BB' unverändert, da wir diese, die Makrodiagonale, stets = 1gesetzt haben, multiplicirt die Länge OA mit dem Werthe der Brachydiagonale a und OC mit dem der Verticale c, und erhält so das Axenkreuz dreier rechtwinkeliger Axen a:1:c, deren Endpunkte, mit einander verbunden (vergl. Fig. 404), die Kanten der entsprechenden primären rhombischen Pyramide liefern.

Wie nun die Zeichnung einer Combination mehrerer Formen weiterhin vorgenommen wird, soll an einem bestimmten Beispiel erläutert werden, und zwar wollen wir dazu einen rhombischen Krystall nehmen, da sich alsdann das Verfahren bei der Zeichnung eines tetragonalen oder regulären Krystalls von selbst ergiebt.

Es soll die Combination: $p = \infty P$, o = P, $q = P \infty$ des Quecksilberchlorids. Fig. 445 S. 359, abgebildet werden. Zuerst wird auf die oben angegebene Art das reguläre Axenkreuz construirt; dieses sei in Fig. 554 dargestellt durch die Geraden AA', BB', CC'; das Axenverhältniss des eksilberchlorids ist nach S. 359: a:b:c=0.7254:1:1.0688, wir sen also die Länge OA mit 0.7254, die Länge OC mit 1.0688 multiren, um das Axenkreuz dieses Körpers zu erhalten; es ergeben sich die ectionen der drei Axen aa', BB' (wie vorher), cc'. Ziehen wir nun h die Punkte aa', BB' Verticalen, so sind dies offenbar die Kanten des mas für den hier anzunehmenden Fall, dass seine vier Flächen gleich s ausgebildet seien. Trägt man nun von a aus auf der Prismenkante willkürlich gewählte Länge aD, ebenso nach unten aD^1 , endlich auch a' aus, $a'D^2$ und $a'D^3$ auf, und sollen von diesen Punkten D aus die

opferen Polkanten der Pyramide o be-80 hat man nur $D E \parallel a c$, $P^1 \parallel a c', \quad D^2 E^2 \parallel a' c', \quad D^3 E^3 \parallel a' c \quad \text{zu}$ en; nimmt man nun von O aus auf Verticalaxe nach oben und unten eine th grosse will kurliche Länge OF = OF'legt durch diese Gerade, parallel der aa', bis dieselben jene Polkanten der mide schneiden, so stellen erstere die e und untere Kante des Brachydomas Von den Schnittpunkten ĕ ĕ oo dar. ¹, E², E³ aus hat man nun die Comtionskanten zwischen o und q zu conren; diese sind aber parallel den rferen Polkanten von o, da q diese ab- \mathbf{pft} ; also ziehe man $EG \parallel cB^1$, $EG' \parallel cB$,



 $|| c'B, E^1G^3 || c'B^1$ und ebenso dazu Parallele von E^2 und E^3 aus. Von D, D^1 , nd Daus sind ferner zu ziehen die Combinationskanten zwischen o und dem ma; da aber letzteres dasselbe a:b hat, wie die Pyramide, so muss $||D^1G^2||aB$ und ebenso links, und die entsprechenden Kanten auf der ktirt ausgesthrten Hinterseite des Krystalls; so werden als Durchschnittsste der Kanten o:q und o:p die Punkte G, G^1, G^2, G^3 und die entchenden vier der Rückseite erhalten. Von diesen ausgehend, hat man ich die Kanten q:p, d. h. GH, G^1H^3 u. s. f. zu construiren. Die Rich-; von GH findet man auf folgende Art: die linke obere Fläche von $= P \infty$ schneidet, wenn sie in den richtigen Abstand von der Mitte des nkreuzes gerückt wird, die Axenebene a O c in der Geraden JJ^3 , die e Prismensläche unter derselben Bedingung (durch die Zeichnung schon Ilt) in JJ^1 ; der Punkt J, in welchem sich die Durchschnitte beider hen mit der erwähnten Axenebene schneiden, muss demnach ein Punkt r Combinationskante sein. Die Axenebene B'Oc wird von p in einer icalen durch B', von q in einer Geraden B'c geschnitten; diese beiden chschnitte haben den Punkt B' gemein, also ist dieser ein zweiter Punkt Combinationskante, die somit bekannt ist. Man hat also, ihrer Richtung parallel, GH zu ziehen, bis es die Kante des Prismas schneidet, ebenso $G^1H^3 \parallel JB$, $G^2H^2 \parallel JB$ u. s. f. Die hinteren und vorderen Kanten q:p müssen sich in Punkten schneiden, welche genau in den durch B und B' gehenden Verticalen liegen, durch welche Uebereinstimmung die Genauigkeit der Zeichnung controlirt wird.

Die soeben auseinandergesetzte Methode zur Bestimmung der Richtung einer Combinationskante wird nun allgemein für diesen Zweck angewandt; man denkt sich die Flächen stets in der richtigen Lage zum Axenkreuz, also z. B. eine Pyramide 2P = (a:b:2c) durch die Punkte gelegt, welche von der Mitte um a, b und 2c abstehen, — sucht dann die Durchschnitte der beiden zu combinirenden Flächen mit einer Axenebene und bestimmt den Schnittpunkt derselben, nimmt das Gleiche in einer zweiten Axenebene vor und verbindet beide Schnittpunkte durch eine Gerade, deren Richtung die gesuchte der Combinationskante ist.

Um einen hexagonalen Krystall mit dem Axenverhältniss 1:4:c zu zeichnen, entwirft man zuerst das Axenkreuz eines rhombischen, dessen Makrodiagonale = 1, dessen Brachydiagonale = 1,732 und dessen Verticale = c des hexagonalen ist; nachdem man die Endpunkte der Axen a und b verbunden und so einen Rhombus von genau 120° Winkel (an der Seite) erhalten hat, halbirt man die beiden Seiten der Axe a und zieht durch die Mittelpunkte Geraden parallel der Axe b, bis dieselben die Seiten des Rhombus schneiden; da sie diese ebenfalls unter 120° schneiden, so ist hierdurch ein Hexagon construirt, dessen Ecken, mit der Mitte verbunden, die drei Nebenaxen, in richtigem Längenverhältniss zur Hauptaxe c stehend, liefern. Die weitere Construction, nachdem einmal das Axenkreuz gegeben ist, bedarf keiner speciellen Erläuterung mehr; man hat einfach alle Kanten, welche nicht direct durch die Endpunkte und Richtungen der Axen bestimmt sind, auf die angeführte Art mittelst ihrer Durchschnitte mit zwei Axenebenen zu construiren.

Aus diesem Grunde ist auch für das mono- und asymmetrische System nur nöthig, die Construction ihres Axenkreuzes anzugeben, da alsdann alles. Uebrige sich von selbst versteht.

Sei in Fig. 555 AA', BB', CC' das reguläre Axenkreuz und sei desjenige eines monosymmetrischen Krystalls zu construiren, dessen Klinodiagonale nach vorn geneigt ist, und mit c den Winkel β einschliesst. Man trägt von der Mitte aus nach oben die Länge

$$OC'' = OC \cdot \cos \beta$$

und nach hinten diejenige

$$OA'' = OA' \cdot \sin \beta$$

auf, vollendet das Parallelogramm OA''a'C'' und macht Oa = Oa', so ist aa' die Klinodiagonale des betreffenden Krystalls für den Fall, dass seine drei Axen gleiche Länge haben; man hat also nur nöthig, Oa mit dem wahren Werthe der Klinodiagonale, OC mit dem der Verticale zu multipliciren, um das Axenkreuz zu erhalten.

Um nun endlich das Axenkreuz eines asymmetrischen Krystalls zu

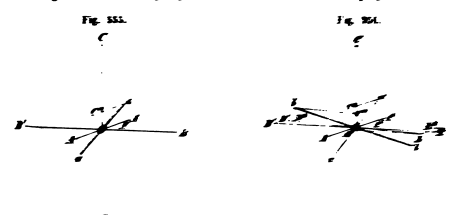
finden, dessen drei Axenwinkel a Axe b: Axe c. 3 and γ mind, gathe man wieder von dem regulären Axenkreux AA. BB. CC. Fig. 556. and tempe out 0A die Länge

$$0A^2 = 0A \cdot \cos C$$

und auf OB die Länge

$$\theta B^2 = \theta B \cdot \dot{m} C$$

auf, wohei C den Winkel oo P oo : oo P oo hedentet, se int. wenn man das Parallelogramm O.P.D.B. prospen hat, die Ehene COD das projekte Mann-



pinakcid, wenn die Bereitzungen ist urrestander, gebieben ist, mit 1-1 eine in derselben befindliche Burmannie von der Linge 4. Um nehme nur n. 00 die Lingen.

erger in 04:

ind in OF were we work therewere a inner mountain a LD

ollende die Paralengramme 0.6×10 unt 0.35×10^{-10} zene veren limpalen und verlingere sie jenoste 0 unt tenselien Werkt in an

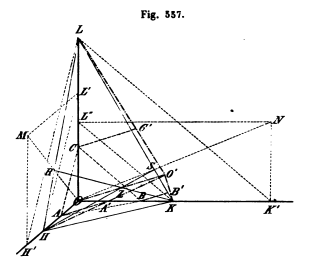
er de beste Grantine

us sie ken-visagenene

" See " Monage

er asymmetricum de skalben vent : : = man mit am id nverlader zi kom ind :: mt : !" nd : zi mutimieren mi mi ixenkrem des legisals nd ien Farmerenskimm : : : zi etimier.

Zeiclilit ter Zv. ugut ette e In dem unterschen Vennu projekten sat met ettens for thetheren for enen derskiele u der ichtigen Stellung zu unterstumm zweitens tangenne den zweiten u enter stellung, in weiten er jegen eine sentimmen derskellkeine den entern die Ewillingscheise symmetriet ing Sei in Fig. 557 OA, OB, OC das Axenkreuz des ersten Krystalls, seien OH, OK, OL die Parameter der Krystallfläche, welche die Zwillingsebene bildet, so suche man den Punkt Z, in welchem eine aus O auf die Ebene HKL gefällte Normale diese trifft. Den Punkt Z findet man folgendermaassen: ziehe HL' und $LH' \parallel AC$, KL'' und $LK' \parallel BC$, construire die Parallelogramme OH'ML' und OK'NL'' und deren Diagonalen OM und ON; den Punkt R, wo OM und HL sich schneiden, verbinde man mit K, so ist KR eine Höhenlinie des Dreiecks HKL; den Punkt S, in welchem ON und KL sich schneiden, verbinde man mit K, so ist SH eine zweite Höhenlinie jenes Dreiecks; K ist der Schneitpunkt dieser beiden Höhenlinien, also ist K die Projection der Normalen von K aus auf die Ebene K K. Verlängert



man OZ jenseits Z um seine eigene Länge, so erhält man einen Punkt O', welchen man durch Gerade mit *H*, *K* und L verbindet; alsdann sind O'H, O'K und O'L die Richtungen der drei Axen a, b, c des in Zwillingsstellung befindlichen zweiten Krystalls und ihre Längen gleich den Parametera der Zwillingsfläche HKL welche dann für beide Krystalle identisch ist, nur dass diese umge-

kehrt gegen sie liegen. Will man nun das primäre Axenkreuz, d. h. die Parameterlängen der Grundform haben, so braucht man nur durch A, B und C Parallelen zu OZ zu legen, bis sie die Axen des zweiten Krystalls schneiden. so ist O'A', O'B', O'C' die Projection des Axenkreuzes für den zweiten, in Bezug auf HKL gegen den ersten symmetrisch liegenden Krystall. Mit Hülfe dieses Axenkreuzes zeichnet man nun diesen nach derselben Methode wie den ersten, und verschiebt ihn, parallel sich selbst, so weit, wie es der natürlichen Ausbildung der Zwillingskrystalle entspricht.

Anhang.

arfaidamentabelle der krysmittenpanischen Jennähnungen

Varmann. Miller me Levy.

175

He besides exterent demonstration of a version of the besides and a second of the besides of the second of the sec

L Regulires Krystalkystem. Temeraies System. Systems rabiques

Naumann	W lee	_+***
O	111	t·
$\infty 0 \infty$	133	ı
$\infty 0$	* + 1	7-
∞0a	ž e)	· · ·
m 0	Ā i ;	1 mil
m O m	A 1.7	±. * 1 = 1
m O n	â e l	j + j + j = j + j + j + j + k

Groth, Krystellegraphie.

II. Hexagonales Krystallsystem.

(Sechsgliedriges System, rhomboëdrisches System, Syst. hex.)

Naumann: Miller: Levy:
$$oP & (0 0 0 4) & p \\ mP & (0 h h l) & b^{\frac{1}{m}} = b^{\frac{l}{h}} \\ mPn & (\xi h k l) & (b^{\frac{1}{m}} = b^{\frac{l}{h}} \\ \infty P & (0 1 4 0) & m \\ \infty P2 & (4 2 4 0) & m \\ \infty Pn & (\xi h k 0) & h^{\frac{1}{n-1}} = h^{\frac{k}{h}}$$

Die rhomboëdrisch-hemiëdrischen Formen dieses Systems bezeichnet Min der Weise, dass er die drei Polkanten des primären Rhomboëders Axen und die Basis zur Grundform nimmt. Alsdann resultiren folget Zeichen, verglichen mit denen von Naumann und Levy:

Naumann: Miller:
$$(1/4)$$
 $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/4)$ $(1/$

III. Tetragonales Krystallsystem.

(Quadratisches System, viergliedriges System, pyramidales System, Système du prisme droit à base carrée.)

		o-me atott a back carroot,	
Naumann:	Miller:	Levy:	to I wild . makes
o P	$(0\ 0\ 1)$	p	6. 1 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
P	(1 4 4)	b 1/2	3
m P	(h h l,	$b^{\frac{l}{2h}} = b^{\frac{1}{2m}}$: -!-
m Pn	$(h \ k \ l)$	$\left(b^{\frac{1}{\lambda-k}}b^{\frac{1}{\lambda+k}}h^{\frac{1}{l}}\right) = \left(b^{\frac{1}{\lambda}}\right)$	$\frac{1}{a(n-1)}b^{\frac{1}{m(n+1)}b^{\frac{1}{n}}}$
P∞	(4 0 4)	a ¹	· · · · ·
m P∞	($h \ 0 \ l_j$	$a^{\frac{l}{h}} = a^{\frac{1}{m}}$	·
∞ P	(4 4 0)	m	
$\infty P\infty$	(4 0 0)	h1 :	Ä
∞ Pn	(h k 0)	$h^{\frac{h+k}{h-k}} = h^{\frac{n+1}{n-1}}$	- د

Das von Des Cloizeaux angegebene Verhältniss D:D:h ist unser a:a:c.

IV. Rhombisches Krystallsystem.

(Zweigliedriges System, prismatisches System, Système du prisme rhomboidal droit.)

^{*)} Bei Miller ist die Makrodiagonale a, die Brachydiagonale b genannt, daher stets die Reihenfolge der beiden nicht verticalen Axen die umgekehrte, als in diesem Buche. Dasselbe gilt auch für die anderen Krystallsysteme, ausser für das monosymmetrische und asymmetrische. Unser Axenverhältniss: a:b:c ist gleich Des Cloizeaux': d:D:h.

V. Monosymmetrisches Krystallsystem.

(Monoklines System, zwei- und eingliedriges System, schief prismatis System, klinorhombisches System, Système du prisme rhomboidal oblic

Naumann:
$$(0 \ 0 \ 1)$$
 $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 1)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$ $(0 \ 0 \ 0)$

VI. Asymmetrisches Krystallsystem.

(Triklinisches System, klinorhomboidisches System, eingliedriges System Système du prisme doublement oblique ou anorthique.)

Naumann: Miller: Levy:
$$\begin{array}{c|c} oP & & & \\ P', 'P, P, I, P \\ P', m'P, mP, mP, mP, mP, \\ \infty P', \\ \infty'P & & \\ \end{array}$$

517

Naumann:	Miller:	; Levy:
m P'n	h k Tj	$\left(f^{\frac{1}{h+k}} d^{\frac{1}{h-k}} h^{\frac{1}{l}} \right) = \left(f^{\frac{1}{m(n+1)}} d^{\frac{1}{m(n-1)}} h^{\frac{1}{n}} \right)$
$m'ar{P}$ n	$h \overline{k} l$	$\left(d^{\frac{1}{h-k}}f^{\frac{1}{h+k}}h^{\frac{1}{l}}\right) = \left(d^{\frac{1}{m(n-1)}}f^{\frac{1}{m(n+1)}}h^{\frac{1}{n}}\right)$
$m \; \overline{P}, n$	$(\bar{h}\bar{k}l)$	$\left(b^{\frac{1}{k+h}}c^{\frac{1}{k-h}}h^{\frac{1}{l}}\right) = \left(b^{\frac{1}{m(1+n)}}c^{\frac{1}{m(1-n)}}h^{\frac{1}{n}}\right)$
m , $ar{P}$ n	$(\bar{h} k l)$	$\left(c^{\frac{1}{k-k}}b^{\frac{1}{k+k}}h^{\frac{1}{l}}\right) = \left(c^{\frac{1}{m(1-n)}}b^{\frac{1}{m(1+n)}}h^{\frac{1}{n}}\right)$
m'P'∞	(h 0 l)	$o^{\frac{l}{a}} = o^{\frac{1}{a}}$
m, \bar{P}, ∞	[[h 0 l]	$a^{\frac{1}{h}} = a^{\frac{1}{m}}$
m P'n	(h k l;	$\left(\int_{a+k}^{\frac{1}{a+k}} c^{\frac{1}{a-k}} g^{\frac{1}{k}} \right) = \left(\int_{a-(1-a)}^{\frac{1}{a-(1-a)}} c^{\frac{1}{a-(1-a)}} g^{\frac{1}{a}} \right)$
$m' \not \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! $	(h k l)	$\left \left(d^{\frac{1}{k-k}} b^{\frac{1}{k+k}} g^{\frac{1}{k}} \right) = \left(d^{\frac{1}{m(1-k)}} b^{\frac{1}{m(1+k)}} g^{\frac{1}{k}} \right) \right $
m Þ, n	(Aki,	$\left(b^{\frac{1}{k+h}}d^{\frac{1}{k-h}}g^{\frac{1}{k}}\right) = \left(b^{\frac{1}{m(n+1)}}d^{\frac{1}{m(n-1)}}g^{\frac{1}{n}}\right)$
m,Ď n	(h k l)	$\left(c^{\frac{1}{k-k}} f^{\frac{1}{k+k}} g^{\frac{1}{\ell}}\right) = \left(c^{\frac{1}{m(n-1)}} f^{\frac{1}{m(n+1)}} g^{\frac{1}{n}}\right)$
$m, p' \infty, m' p, \infty$	(0 kl), (0 kl)	$i^{\frac{1}{k}}=i^{\frac{1}{m}},\ e^{\frac{1}{k}}=e^{\frac{1}{m}}$
$\infty \bar{P}'_{i}n$, $\infty'_{i}\bar{P}_{i}n$	$(hk0), (h\bar{k}0)$	$h^{\frac{k-h}{h+k}} = h^{\frac{1-n}{1+n}}, \frac{h+k}{h-k} = \frac{n+1}{n-1}h$
	$(hk0),(h\overline{k}0)$	$g^{\frac{k-h}{k+h}} = g^{\frac{n-1}{n+1}}, \frac{k+h}{k-h}g = \frac{n+1}{n-1}g$
∞P∞ ∞P∞	010	g¹. h•
		•

Alphabetisches Register.

Antimonoxyd 217. 361.

۸.

Abgeleitete hexagon. Pyramiden 259. Ableitungsreihen der lären Formen 211. Ableitungsreihen der regul. hemiedrischenFormen 286. Absorption des Lichtes 120. Abstumpfung (gerade) 201. Achtundvierzigslächner 192. Aenderung der Winkel durch die Wärme (an einaxigen Kryst.) 438. - (an zweiaxigen Kryst.) 139. Aenderung des Brechungsexponenten durch die Wärme 445. Aenderung des opt. Axenwinkels durch die Wärme Aethylendiamin, schwefels., 326. Airy'sche Spiralen 76. Alaun 448. 445. 229. Albit 447. Aldehydammoniak 289. Allochromatische Farben 120. Ameisensaures Baryum 366. Ameisensaures Calcium 367. Ammoniumphosphat (saures) 823. Ammoniumsulfat 364. Amorph 5. Analcim 217. Analog electr. Pol 422. Analysator 57. Anharmonisches Verhältniss 172 Anhydrit = Kalksulfat 352. Anisotrope Medien 12. Anlegegoniometer 455. Anthracen 408. Antilog electr. Pol 422. Antimon 450. 286. Antimonglanz 359.

Antimonsilberblende 286.428. Antimonsulfid 359. Aragonit 146. 862. 445. Arsen 286. Arsenige Säure 217. 360. Arsensilberblende 287, 428. Arsensulfid 359. Arsensulfur 401. Apatit 291. Asparagin 372. Asymmetrisches Krystallsystem 408. Augit 405. Auripigment 359. Ausdehnung durch die Wärme Ausdehnungscoëfficient 138. (Bestimmung desselben) Ausserordentlicher Strahl 44. Axen (geometrische) der Krystalle 159. Axenebenen (geometr.) 159. Axenfarben zweiaxiger Kryst. 125. Axenlängen 161. Axenwinkel (geometr.) 159. Axenwinkel (optischer) 88. 98. 473. Axenwinkelapparat 480.

B.

Baryumnitrat 229.
Basis der asymmetr. Kryst. 412.
Basis d.monosymm.Syst. 385.
Benzil 303.
Benzol 368.
Benzylsulfid 492.
Beryll 274.
Bestimmung einer Fläche durch zwei Zonen 474.
Bibrombrenztraubensäure 375.
Bibromorthonitrophenol 448.

Bijodorthonitrophenol 418. Bisectrix = erste Mittellinie 82. Bittersalz 870. Blei 215. Bleicarbonat 868. Bleichlorid \$59. Bleiglanz 217. 488. 440. Bleinitrat 229. Bleioxyd \$60. Bleisulfid 217. 488. Bletvitriol 365. Bleizucker 406. Blutlaugensalz, gelbes, \$22. Bor 321. Boracit 286. 429 Borax 404. Brachydiagonale 342. 410. Brachydiagonale Hemidomen Brachydomen \$48. Brachypinakoid 349. 419. Brechung des Lichtes 34. Brechungsexponent, -index, (-quotient) 40. 24 f. Brechungsexponenten axiger Krystalle, ihre Bestimmung 40. Brechungsexponenten zweiaxiger Krystalle, ihre Bestimmung 85 f. Brechungsgesetz der Wellen 47. Brennpunkt einer Linse 31. **Doppelplatte** Březina'sche Bromkalium 216. Bromsaures Natrium 245. Brookit 97. 364. Brucit 287.

C.

Cauchy'sche Formel 28.
Centrirung 23. 467.
Centrir- und Justirvorrichtung von Oertling 458.

in Friess 468. 163. AT. oosium — Salmust ium 274. 19. pm 445. 246. casted 366. 10m 145, 246. es Kalimm AM. es Natrimo 244. r 217. rd 286. ires Kalima 364. ires Kalima zwei-17. plarisation 72. olarisatica durch ation von Glimmer-444 plarisation ropal. 243 iure 367. 164. ion 164. ionskanten 154. a joptische zwei-Erystalle 49. der Erystallwinkei niometer 455.

and Justic verico-

um 216. D.

dekaeder 232. tismus 148, 29. 133. 235. 429. ansie 130. 1US 123. aures Kalium 417. pische Lupe 123. sale Prismen 266. sale Pyramide 255. nen der Krystalie 07. richlorathylea 494. . 224. n der Mittellinien 97. 17. der optischen n des Lichtes 27. .43. nale Prismen 313.

nale Pyramiden 311.

Ditrigronales Prisona 297. 434. Dodekseder 497, 204. Doppelbrechung der Warmestrahlen 139 Dispelbrechung des Lichtes 42 Doppelbrechung des Lichtes un Kalkspath 40 Doppelbrechung des Lichtes in rweintigen Krystalica ... £ Doppeltrechung durch Druck and Spanning 444. Develoche Probe 436. Drehung der Polarisationschene 72. Duicit 486. Purchechnitterichtung zweier Flaches 163. Dyakisdodekander 324.

E.

Einaxige Erystaile 47, 249. Einaxine Kryst durch Comhination zweissiger 113. Einfache Krystallform 163. Einfalissinkel 47. Emgliedr. = asymmetrisches Kryst-Syst 486. Eintbeilung der Erystalle nach den Haupt-Symmetrieebenen 176. Eintheilung der Krystalle mach ihren optischen Eigenschaften 127. Eisen 215. Eisenbisulfid 226. 360. Eisenfrischschlacke 365. Eisenkies 151 226, 639. Eisenoxyd 267. 435. Eisenoxydoxydul 247. 436. Eisenspath 288. Eisenvitriol 402. Elasticitàt 5. Elasticitàt d. hexag. u. tetr. Kryst. 335. Elasticitätscoefficient 5. Elasticitàtsfläche optische 126. Elasticitätsgrenze 5. Electrische Eigenschaften der Krystalle 150. Elemente eines Krystalls 162. Enantiomorphie 221. Enantiomorphie und Circularpolarisation 223. Epidot 404, 450. Epoptische Figuren = Interferenzeurven ein- u. zweiaxiger Krystalle 60. 89 f. Erythrit 333. Erythroglucin 333. Essignaures Blei 406.

Essignaures Natrium 406.

Essuesaures Lumber 406. Essuesaures Immonydombran 946.

F.

Fabierz 336. 436. Farben der Erystaler tät. Feidspath 447, 485, 454, 446. Formrohr BE. Ferrocyanianum 332. Festigkeitsgrenne 5. Finercalcum 445, 247, Fluorkalium 246. Florespeth 217. Forallimpe omer Lines 20 Fortplanning special windy. teit der Wellenbewegungen: Francohoferische Lucien 35. Fresnel-Arapt sche Genette 43 Freezische Befleximistraniemeter +60.

æ

Gehrenzie Dispersion 397. Gekählte Gläser 117. Geneigte Dispersion 25% Gewihnliches Licht 48. Glanzkehalt 23%. Gieitflischen I. Glimmer 363. Givoeria 372. Gold 216 Gramat 217. Greenweit 423. Granspan 4M. Grandform 161. Grundform der hexagonalen Erystalle 259. Grundgesetz der Erystallegraphic 159. Grundgesetz der physikalischen Krystallegraphie Guanidincarbonat 336. 491. Gyps 147. 400, 402, 449.

E.

Härte 7.

Härte der asymmetr. Krystalle 413.

Härte d. bexag. und tetrag. Krystalle 336.

Härte der monosymm. Kryst. 387.

Härte der reg. Kryst. 247.

Härte rhombischer Krystalle 352.

Haidinger'sebe Lupe 123.

Harmotom 452.

Harnstoff 884. Haupttaxe 475. Hauptbrechungsexponenten. zweiaxiger Krystalle 86. Hauptschnitt (optischer) einaxiger Krystalle 42. Hauptschnitt (opt.) axiger Krystalle 78. Hauptsymmetrieebene 475. Hemidomen des monosym. Syst. 884. Hemiedrie 186. Hemiëdrie des hexag. Syst. 271. Hemiëdrie des regulären Systems 218. Hemiëdrie des rhombischen Syst. 369. Hemiëdrie des tetrag. Syst. 323. Hemimorphie 424. Hemipyramiden des monosym. Syst. 384 Herapathit 53. Heterogene Medien 12. Heterotrope Medien 12. Hexaëder 198. 200. Hexakiśoctaëder 192. 209. Hexakisoctaëder, Berechnung desselben 492. Hexakistetraëder 230. Hexagonale Basis 269. Hexagonales Krystallsystem 250. Hexagonales Prisma 4. Ordn. 268. Hexagonales Prisma 2. Ordn. 269. Hexagonales Prisma 8. Ordn. klinodomen des monosym. 291. 807. Hexagonale Pyramide 254. Hexagonale Pyramide 1. Ordnung 264. Hexagonale Pyramide 2. Ordnung 265. Hexagonale Pyramide 3. Ordnung 290. Hexagonale Skalenoëder 275. Hexagonale Trapezoëder 273. Holoëdrie 186. Homogene Medien 12. Horizontale Dispersion 396. Hornblende 405. Huyghens'sche Construction 14. Hydrochinon 289. 492.

I.

Idiochromatische Farben 120. Idiocyclophanische Krystalle 446. 450. Ikositetraëder 494. 202. Indices 161.

Interferenz der Wellenbewegungen 9. Interferenz des Lichtes 33. Interferenz des polarisirten Lichtes 54. Interferenzerscheinung. einaxiger Krystallplatten 60f. Interferenzerscheinung.zweiaxiger Krystalle 89 f. Jod 358. Jodbromquecksilber 859. Jodkalium 246. Jodsilber 488. Jodsuccinimid 428. Isochromatische Curven 67. Isometrisches = reguläres Krystallsyst. 487. Isothermische Fläche 432. Isotrope Medien 12. Justirung 28. 476.

ĸ.

Kalialaun 229. Kalifeldspath 405. Kaliglimmer 365. Kaliumpitrat 288. 364. Kaliumphosphat (saures) 323. Kaliumsulfat 363. 447. 492. Kalkspath 40. 435. 445. 288. 886. 440. 442. Kalksulfat 852. Kanten 169. Kieselsaures Eisen 365. Kieselsaures Magnesium 365. Kieselzinkerz 425. 448. Kleesalz 407. Klinodiagonale 379. Syst. 383. Klinopinakoid 385. Klinorhombisches = monosym. Krystallsyst. 376. Klinorhomboidisches=asym. metr. Krystallsyst. 408. Kobaltbiarsenid 228. Körnerprobe 7. Körperfarbe 121. Kohlensaures Baryum 363. Kohlensaures Blei 363. Kohlensaures Calcium siehe Kalkspath. Kohlensaures Calcium (Aragonit) 362. Kohlensaures Eisen=Eisenspath 288. Kohlensaures Guanidin 326. Kohlensaures Magnesium == Magnesit 288. Kohlensaures Mangan == Manganspath 289. Kohlensaures Natrium 404. Kohlensaures Zink - Zinkspath 289.

Korund 287. der Krümmung Krystallflächen 433. Kryolith 416. Krystell (Definition) 6. Krystallform 156. Krystallreihe 485. Krystallreihe hexagon. Körper 261. Krystallsystem 480. Künstliche Zwillinge von Kalkspath 444. Kupfer 215. Kupferglanz 360. Kupferkies 330. Kupferoxydul 488, 217. Kupfersulfur \$60. Kupfervitriol 446.

L.

Lugerung der Krystallmoleküle 155. Lamellarpolarisation 229. Lemniscaten 91. Leucit 323. Levv'sche Bezeichnungsweise 518. Linearprojection 499. Linsen (Brechung des Lichtes in L.) 29 f. Lupe 32.

M.

Magnesiahydrat 287. Magnesit 288. Magneteisenerz 217. 438. Magnetische Eigenschaften d. Krystalle 448. Makrodiagonale 842. 410. Makrodiagonale Hemidomen 412. Makrodomen 347. Makropinakoid 348. 412. Manganspath 289. Manganvitriol 447. Markasit 860. Matico-Stearopten 304. Mellithsaures Ammonium 97. 368. Messung mit d. Reflexionsgoniometer 466. Mikroscop 82. Mikroscop mit Polarisation 58. Milchzucker 426. Miller'sche Bezeichnung 463. Miller'sche Projection 502. Mimetesit 292. Minimalablenkung des Lichtes 26. Mittellinien der optischen Axen 82. Molybdänbleispath 333.

Phosphorsaures Ammonium

ndänglanz 274.

ndänsaures Blei 333.

ndänsulfid 274.

chromatisches Licht 24.

klines=monosym. Kryllsystem 376.

symmetr. Hemièdrie

i rhomb. Syst. 373.

symmetrisches Krystali
tem 376.

se 373.

X.

talin 408. ambromat 245. umchlorat 244. umnitrat 288. onfeldspath 417. 454. iiv einaxige Krystalle 54. iiv zweiaxige Krystalle

elin 271. on'sche Farben 37. 'sches Prisma 53. prussidnatrium 365.

0.

lächenfarbe 120. der 188. 199. 200. 1 365. che Axe 47. 80. che Eigenschaften der mmetr. Kryst. 413. the Bigensch. d. bexag. tetr. Kryst. 337. che Eigenschaften der nosym. Kryst. 387. che Eigenschaften der mbischen Kryst. 353. che Elasticitätsaxen 77. ıtlicher Strahl 40. diagonale 379. pinakoid 385. rhombisches = rhomches Krystallsyst. 338. aure 407. aures Kalium saures

P.

leiflächige Hemièdrie d. ml. Syst. 224. nagnetismus 448. neter 459. gonale Hemièdrie 224. gondodekaëder 226. gondodekaëder, tetraische 289. gon-lkositetraëder 221. ylxanthogenamid 497. bhor 245. bhorsalz 404.

saures 328. Phosphorsaures Ammonium-Magnesium 425 Phosphorsaures Ammonium-Natrium 404. Phosphors. Kalium saures 323. Phosphorwolframsaure 491. Phtalsaure 368. Phycit 333. **Physikalische** Symmetrieebene 177. Pikrinsäure 368. Platin 116. Plagiedrische Hemiedrie des regul. Syst. 220. Pleochroismus 122. Polarisation des Lichtes 37. Polarisationsapparat 57. 474. Polarisationsebene des Lichtes 42. Polarisationsmikroscop 58. Polarisator 57. Polarisirtes Licht, Herstellung durch einaxige Kryst. 52. Poliren der Krystatie 489. Polysynthetische Verwachsungen 452. Positiv einexige Krystalle 52. Positiv zweiaxige Krystalle 82. Primare hexagonale Pyramide 259. Primare hexag. Pyramide 2. Ordn. 266. Prismen d. monosym. Syst. 382. Projection der Krystallflächen 499 Pyramidale Hemiëdrie des bezag. Syst. 289. Pyramidale Hemiedrie tetrag. Syst. 331. Pyramidales = tetragon. Krystallsystem. 308. Pyramidenoctaeder 195, 266

Q.

Pyritoëder = Pentagondode-

Pyramidentetraëder 231. Pyramidenwürfel 196. 207.

Pyroelectricität 130. 424.

Pyromorphit 292.

kæder 236.

Quadratisches Krystallsystem 308, Quarz 51, 72, 445, 300, 434, 442. Quecksilber 215, Quecksilberbromid 359, Quecksilberchlorid 359, Quecksilberchlorir 324, Quecksilbercyanid 322, Quecksilbersulfid 221, 250, Quocksilbersulfid = Zinneher 299, Questedi'sche Projection 499, Quertii 427, Quertlächen 256.

L

Rationalität der Indices 161. Renigar 401. Reciles Bild 13 Reflexion der Wellen 13, 16. Reflexion des Lichtes 22. Reflexionsgesetz der Weilen 17. Reflexionsenniometer 23, 456. 425. Reguläres Krystallsystem 187. Regulare Symmetricebene 475 Resorcin 436. Rhombendodekaeder 197. Rhombische Basis 349. Rhombische Hemidomen 374. Rhombische Hemiprismen 375 Rhombische Hemipyramiden 374. Rhombisches Erystallsystem Rhombische Prismen 346. Rhombische Pyramide 341. Rhombische Pyramiden, abgeleitete 344 f. Rhombische Sphenoide 369. Rhomboeder 276. Rhomboeder 2. Ordnung 306. Rhomboeder 3. Ordnung 305. Rhomboedrisches = hexagen. Erystallsyst. 250. Rhomboëdrische Tetartoëdrie 344. Röbren im Kalkspoth 441. Robrzucker 126. Rothgiltigerz 386. Rothkupfererz 217. Rutil 322. 434.

8.

Salicylsäure 407.
Salmiak 216.
Salpetersaures Baryum 229.
Salpetersaures Blei 229.
361.
Salpetersaures Kalium 268.
361.
Salpetersaures Natrium 268.
Salpetersaures Silber 362.
Salpetersaures Strontium 229.
Scheelbleispath 333.
Scheelit 333. 444.
Scheinbarer Axenwinkel 99.

Schleifen der Krystalle 488. Schneiden der Krystalle 488. Schwefel \$58, 400. Schwefelcadmium 428. Schweselsaures Aethylendiamin 326. Schwefelsaures Amarin 493, Schwefelsaures Ammonium 364. Schwefelsaures Ammonium-Magnesium 403. Schwefelsaures Baryum 864. Schwefelsaures Blei 365. Schwefelsaures Calcium 352. 402. Schwefelsaures Eisen 402. Schwefelsaures Jodchinin 53. Schwefelsaures Kalium 363. 447. 492. Schwefelsaures Kalium - Magnesium 408. Schwefelsaures Kupfer 446. Schwefelsaures Magnesium Schwefelsaures Mangan 447. Schwefelsaures Strontium 364. SchwefelsauresStrychnin 326. Schwefelsaures Zink 374. Schwerspath 352. 364. Schwingungsbewegung 7. Schwingungsebene des Lichtes 45. Sechsgliedr. = hexagon. Krystallsystem. 250. Seignettesalz 371. 448. Selen 401. Senarmontit 217. Senarmont'scher Versuch 484. Silber 246. Silberglanz 217. Silbersulfld 217. Smaragd 433. 274. Soda 401. Spaltbarkeit 6. Spaltbarkeit der asymmetr. Kryst. 413. Spaltbarkeit der hexag. und tetrag. Kryst. 336. Spaltbarkeit der monosymm. Kryst. 387. Spaltbarkeit reg. Kryst. 246. Spaltbarkeit rhombischer Krystalle 352. Speiskobalt 228. Sphärische Projection 502. Sphenoëder 328. Sphenoid 328. Sphenoid. Hemiëdr. d. rhomb. Syst. 369. Sphenoidische Hemiedrie d. tetrag. Syst. 327. Spinell 217. 488. Stärke der Doppelbrechung

Staurolith 445.
Stauroskop 389. 475.
Steinsalz 246.
Streifung der Krystallflächen 482.
Strontiumnitrat 229.
Struvit 425.
Strychninsulfat 326.
Supplementärfarben 67.
Supplementarfarben 67.
Supplementarfinie der optischen Axen 82.
Sylvin-Chlorkalium 246.
Symmetrieaxe 474.
Symmetrieder Krystalle 472.
Symmetrieebene 473.
Symmetrische Zwillinge 486.

Symmetrieaxe 174. Symmetrie der Krystalle 172. Symmetrieebene 173. Symmetrische Zwillinge 486. T. Tautozonalität (Bedingung derselben) 469. Tellur 286. Terpentinölhydrat 368. Terpin 368. Tesserales = regulares Krystallsystem 487. Tetraëder 284. Tetraëdrische Hemiëdrie 230. Tetartoëdrie 486. Tetartoëdrie des hexag. Syst. 299 Tetartoëdrie des regul. Systems 238. Tetartoëdrie des tetrag, Syst. 384. Tetartopyramiden 410. Tetragonales Krystallsystem 308. Tetragonales Prisma 4. Ordn. 843. 849. Tetragonales Prisma 2. Ordn. 313. 319. Tetrag. Prisma 3. Ordn. 332. Tetragonale Pyramiden 309. Tetragonale Pyramiden 4. Ordn. 346. Tetragonale Pyramiden 2. Ordn. 847. Tetrag. Pyramide 8. Ordn. 334. Tetragonale Skalenoëder 327. Tetragonale Trapezoëder 325. Tetrakishexaëder 196. 207. Thermoëlektricität 150. Thermische Axen 139. Thermische Eigensch. asymmetr. Kryst. 415. der Thermische Eigensch. der hexag. u. tetr. Kryst. 837. Thermische Eigenschaften der Kryst. 129. Thermische Eigensch. der monosymm. Kryst. 897. Thermische Eigensch. der rhomb. Kryst. 356.

189. Thonerde 287. Thymol 289. Titansaure 322. 361. Titansäureanhydrit 322. 361. Tolylphenylketon 425. Topas 366. Totalreflexion 21, 29. Trapezoëdr. Hemiëdrie des hexag. Syst. 278. Trapezoedrische Hemiedrie d. tetrag. Syst. 324. Trapezoedrische Tetartoedrie d. hexag. Syst. 294. Traubensäure 448. Trehalose 373. Triakisoctaëder 195. 296. Triakistetraëder 234. Trichroismus 427. Tridymit 440. Trigonale Pyramide 296. Trigonale Trapezoëder 294. Trigonales Prisma 298, 424. Triklines = asymmetr. Krystallsystem 408. Trinitrophenol 368. Turmalin 53. 423.

Hauptschnitte

Thermische

U. Ueberchlorsaures Kalium 362.

Ueberjodsaures Natrium 302.

423. Uebermangansaures Kalium Undulationstheorie des Lichtes 21. Unterschwefelsaures Blei 303. Unterschwefelsaures Calcium 303 Unterschwefelsaures Kalium 303. Unterschwefelsaures Strontium 303. **UnterschwefligsauresCalcium** 447. Unvollständige Ausbildung der Krystalle 420.

V.

Verticalaxe 342. 409.
Verwachsung der Krystalle 434.
Verwachsungsfläche 436.
Verzerrungen der Krystalle 458.
Viellingsverwachsungen 452.
Viergliedriges = tetragon.
Krystallsyst. 308.
Viertelundulationsglimmerblatt 409.
Virtuelles Bild 23.

W.

Wachsthumsreichtungen der Kryst ili. Warmeieitung 131. Warmestrahlung 129. Wasser Eis 257. Weinsaure +17. WeinsauresNaur.-Ammon um. Wurfel 193. 200. 373. Weinsaures Natron-Kalium 371. Weinsteinsaure 127. Weiss der höbern Ordnung 37. 76. Weiss sche Bezeichnung 163. Weilenfläche 13. Wellenfische optisch ein-axiger Krystalle 48.

Wellenfliche zweitziger Ery- Zinnern 322. 646. stalle 18. Wellenlange des Lichtes 37. Winkel der optischen Axen 35. Wismath 150, 216. Whiterit 363. Welframsaures Blei 333. Weinsaures Antimonoxyd- Wolframsaures Calcium 333. kalium 372. 444. L Zeichen der Doppelbr. Be-

stimmung 196. Zeichnung der Krystaliformen 307. Zinkbiende 235. 435. Zinksultid 235. Zian 321.

Zionyodid 228. Zianeber 199. Zinasaure 322. Zickswith 259. Z nkv.tral 371. Zirkea 322. Zenemake 169. Zoneniehre 165. Zusammenhanz der physikafischen Eigenschaften der Erystalle 151. Zuschurfung 216. Zuspitzung 184. Zweighedriges = rhombisches Krystallsystem 339 Zwei- und eing!. = monesymmetr. Krystallsyst. 376 Zwillingsebene 436. Zwi"ingsverwachsungen 495

Preisverzeichniss

der krystallographischen und petrographischen

Apparate und Utensilien

R. Fuess.

Alle in diesem Verzeichniss aufgeführten Apparate für Krystallographie und Krystallphysik sind in dem Werke:

»P. Groth, physikalische Krystallographie, Leinzig Wilh Engelmenn 1876

	Leipzig, Wilh. Engelmann 1876«		
aus	führlich beschrieben (und beziehen sich die unten folgenden Citate	auf	dieses
We	•		
	,		
1)	Grosses Gonlometer auf einem Dreifuss mit 3 Stellschrauben, horizontalem Kreis mit doppeltem Limbus, jeder in ¹ / ₆ Grade getheilt.		
	Alhidade mit 4 Nonien, 10 Sec. Ablesung. 2 Fernröhre, jedes für sich		
	beweglich mit Nonien. Der Krystallträger, die Alhidade und jedes		
	Fernrohr ist mit Klemmschraube und Mikrometerschraube versehen.		
	An den Ocularen der Fernröhre Polarisatoren mit Kreis und Nonius.		
	Erhitzungsapparat (S. 464, Taf. II, Fig. 5, 6, 7)	1350	Mark
2)	Gonlometer auf einem Dreifuss mit 3 Stellschrauben, horizontalem		
,	Kreis mit silbernem Limbus in 1/4 Grade getheilt. Alhidade mit 2		
	Nonien, 30 Secunden Ablesung. Der Kreis und die Alhidade mit		
	dem Fernrohr sind für sich beweglich und feststellbar, ersterer hat		
	eine Mikrometer- und Klemmschraube. Spaltrohr mit parallelem und		
	Websky'schen Spalt. Der Krystallträger ist durch Schraube auf- und		
	nieder stellbar. Das Instrument dient auch für Bestimmung der		
•	Brechungsexponenten (S. 460, Taf. II, Fig. 3)	405	-
3)	Gonlometer auf Marmorplatte mit Stellschrauben. Der horizontale feste		
	Kreis mit silbernem Limbus ist in 1/2 Grade getheilt. Alhidade mit		
	2 Nonien, 1 Minute Ablesung. Beobachtungsfernrohr, Spaltrohr mit		
	Websky'schem Spalt, Hülfsvorrichtung zum leichteren Centriren der Krystalle	300	_
	Krystalle	270	
Δ١	Goniometer nach Wollaston auf Marmorplatte, senkrechtem Kreis mit	2.0	
-/	Nonius 1 Minute angebend, Centrir- und Justirvorrichtung	109	
5)	Goniometer nach Wollaston in Messingetuis. Kreis in ganze Grade		
- /	getheilt, Nonius 4 Minuten angebend	48	-
6)	Anlegegoniometer mit Stahlschenkeln, im Etuis	8	-
7)	Universalapparat für krystallographisch-optische Untersuchungen nach		
	Prof. P. Groth (s. S. 472), bestehend aus senkrechtem Polarisations-		
	instrument mit Stauroskop, Axenwinkelapparat, Erhitzungsapparat,		
	Apparat für Bestimmung der Brechungsexponenten, Goniometer.		
	Verstellbarer Untersatz für den Axenwinkelapparat. Sämmtliche		
	Apparate in 2 Mahagonikästen	570	
	Quarzkeil und ½ Undulations-Glimmerplatte für ob. Inst. (s. S. 107, 109) Vorrichtung zur Messung der Circularpolarisation am Axenwinkelapparat	2(1:	
81	Polarisationsapparat nach Nörremberg mit drehbarem Tisch und	1 4	, -
O,	grossem Sehfelde	10	
9)	Derselbe mit Auszugrohr zur stärkeren Vergrösserung und Gonio-	100	•
	meter zum Messen der Axenwinkel	13	2 -
10)	Mikroscop, speziell für Untersuchung von Dünnschliffen construirt.		_
,	Mikroscop, speziell für Untersuchung von Dünnschliffen construirt, mit drehbaren in Grade eingetheiltem Tisch, Tubus des M. zur Axe		
	des Tisch's centrirbar. Die »Hartnack'schen« Polarisatoren mit Kreis-		
	eintheilung. Oculare 2 u. 3 mit Kreuzfäden, No. 4 mit Mikrometer.		
	Goniometer. Erhitzungsapparat. Quarzplatte zum Einschieben in		
	den Tubus. Kalkspathplatte zum Auflegen auf die Oculare, also		

zwischen Ocular und dem analysirenden Prisma (Stauro-Mikroscop). Die Hartnack'schen Linsensysteme No. 4 oder 5 und Nr. 7 und 9 (Auf Wunsch der Besteller werden auch andere Combinationen von Objektivsystemen gegeben, sowohl Hartnack'sche wie von anderen renommirten Firmen.)	405 Mar k	2
Handloupen doppelt und einfach 1) 2 Kalkspathrhomboeder in Fassung dreitbar mit dunklem Schirm zur Demonstation der Doppelksschung (c. S. 40 f.)	4—12 -	
Demonstation der Doppelbrechung (s. S. 40 f.)	54 -	
2) Doppelbrechendes Prisma von Kalkspath	18-30 -	
3) Apparat für Doppelbrechung durch Biegung (S. 115)	12 -	
4) Pressung (S. 116)	15 - 12 -	
Dicke Gläser für die Apparate 14 u. 15 pro Dutzend	9 -	
6) Apparat zur Interferenz des Lichts (S. 34)	9 -	
7) - für Pyroelectricität in Etuis (S. 422)	18 -	
(Der Preis ther 2 zu diesem Apparat gehörigen Turmaline richtet sich je nach Vollkommenheit der Krystalle.)		
8) Sénarment'scher Apparat zur Erkl. der ungleichen Wärmeleitung der		
Krystalle nach verschiedenen Richtungen (S. 131)	18 -	
9) 6 Åxenkreuze (gross) zum Einziehen von Fäden	24 -	
0) Hohlprisma mit genau planparallelen Deckplatten	24 - 36 -	
- mit Thermometer	50 -	
Goniometer und anderer Apparate	66 -	
Schneide- und Schleifapparate		
zur Herstellung von Dünnschliffen und Krystallpräparaten ei	c.	
 Grosse Maschine von Eisen mit Schwungrad und Fusstrittbewegung, zum Formatisiren resp. Zerschneiden grösserer Stufen, Petrefakten etc. 		
Mit Vorrichtungen zum Befestigen und Orientiren der betr. Sub-		
stanzen. Schneidscheibe ca. 30 Centimeter Durchmesser	300 -	
3) Kielneres Modell ganz von Eisen mit Schwungrad und Fusstrittbewe-		
gung. Combination einer Schneide- und Schleifmaschine mit Vor- richtungen zum Befestigen und Orientiren des Materials. Grösse der		
Schneide- und Schleifscheiben ca. 17—20 Centimeter. Kleinere Attri-		
bute zum gleichzeitigen Schleifen mehrerer Dünnschliffe etc	240 -	
1) Schneldemaschine mit Handbetrieb. Nebst den nöthigen Vorrichtun-		
gen zur Befestigung u. Orientirung	72 -	
 Schleifmaschine mit Handbetrieb, besonders verwendbar zur Herstellung von Krystallpräparaten und auch Dünnschliffen, nebst diversen kleinen 		
Vorrichtungen	60 -	
3) Vorrichtung zum Planparalleischleifen von Krystallplatten (in Verbin-		
dung mit No. 25 vortheilhaft zu verwenden)	21 -	
') Platte von Gusselsen, genau plan gehobelt ca. 30 Centimeter im Quadrat (zum Schleifen)	12 -	
(zum Schleifen)	12 -	
) Holzkasten, enthaltend diverse Sorten geschlammten Schmirgel, Kana-		
dabalsam Zinnasche Knochenöl zum Schmieren der Maschinen in	•	
Glassflaschen, Kolophoniumkitt	20 -	
lampe, Thermometer u. Pincette	18 -	
Dünnschliffe.		
mmlung von 30 Dünnschliffen typischer Gesteine,) = 5	
Zusammenstellung von Prof. J. Roth, No. 1	45	
Prof. F. Zirkel, No. 2	45 45 36 45	
- 30 Dünnschliffen typischer Basalte von Prof. H. Möhl, No. 3 - 30 - petrographisch wichtiger Mineralien von		
Prof. H. Rosembusch, No. 4	45	
Diese Serien werden fortgesetzt und zu jeder ein erläuternder Com-	•	
entar geliefert.	00	
mmlungen von 30 Stück Dünnschliffen eigener Auswahl	30 -	

Deckgläser 22 : 23 mm	ı .					•	•	•								Mark
													12		0,70	-
- 16:16 -	•		•		•	•		•	•	•	•	•		-	3	-
													12		0,5	
Objektträger, eigenes F	'ormat	von	Spie	gelg	las :	mit	po	lirt	en	Ks	nte	ae	100	-	7	-
			•	• •			•						12	_	1	-
· •	-	- f	eine	m Gl	280	-		-			-		100	_	5	-
													12	· -	0,75	-
Präparatengläser f. Krys	tallprä	para	te 20	: 201	nm.			-			-		100	-	4.50	- (
	-	•		:10	-	-		-			-		100	- .	4,50	-

R. Fuess, Mechaniker u. Optiker, Berlin SW. Alte Jakobstrasse 108.

Optische Präparate und Apparate

(nach Angaben von Professor Circhi zusammengestellt)

von

Wilhelm Steeg in Homburg v. d. Höhe.

Polarisationsapparat nach Nörremberg, mit grossem Ge-				
sichtsfeld		1	05 M	ark
Turmalinzange	von 12	bis	30	-
Kalkspath, 2 Millim. dick	- 2	5 -	5	_
_ 1/2	- 2	,5 -	4	-
Apatit $\sqrt{1/2}$	- 2	5 -	4	_
Quarz, 1 rechts, 1 links	- 4	_	6	- pr. Paar
Quarzplatte, parallel der Axe, dünn	- 4	-	6	- •
Quarzkeil	- 12	- .	20	-
Doppelbrechendes Prisma von Kalkspath (Kante parallel				
d. Axe)	- 15	_	30	- u. theurer.
Kalkspath, 2 Millim. dick				
2 Aragonit (dick und dfinn)	- 2	.5 -	5	- pr. Stück
2 Aragonit (dick und dünn)	- 3	,	12	_ P
Brookit	- 5	_	30	_
Weinsteinsaures Kali-Ammoniak-Natron	- 2	5 -	3	_
Gyns (2 Platten eine ungefasst zum Erwärmen)	- 5	,-	10	- pr. Paar
Foldenath v 'd Eifel (Adular)	_ 3	_	Ŕ	- pr. rum
Roray	_ 9	_	3	_
Zwaifach chromeaures Kali	_ 9	5 -	3	_
Topas mit grossem Axenwinkel Brookit Weinsteinsaures Kali-Ammoniak-Natron Gyps (2 Platten, eine ungefasst zum Erwärmen) Feldspath v. d. Eifel (Adular) Borax Zweifach chromsaures Kali Pleochroftische Platten, zum Drehen gefasst:		,0 -	J	-
			5	
Pennin	- 10			
Amathrat	- 10	-	90	-
Condingit	- 10	-	15	-
Amethyst	- 10	-	10	-
A regerit	٥		12	
Emidot wom Culmbachthal	- 0	-	10	-
Aragonit Epidot vom Sulzbachthal Platten von möglichst einfarbigem rothen und blauen Glas 4 Undulations-Glimmerblatt Reusch'sche Glimmercombinationen (einaxig, rechts, und	- 0	-	10	-
1/ Indulations Olimperblate	4	=	2	-
Developed Climmerdiatt	- 1	,ə -	4	-
Reusen sene Gilmmercombinationen (einaxig, reents, und			۸-	_
links drehend) Sortiment von 6 gekühlten Gläsern:	- 21	-	20	- pr. Paa
Sortiment von 6 gekuniten Glasern:			2 0	-
Die ganze Collection zusammen ohne Polarisations-				
apparat		Mark	230	Mittelpreis
Ausführlichere Preiscourante optischer Instrumente				
sende auf Verlangen gratis und franco.	, Apı	ытате	an	u Praparat
schoo aut verlangen grans und franco.			77	. Steeg.

Van dem

Mineralien-Comptoir

des Unterneieinneten sind zu beniehen

Lose notifriiche Krystulle, sowohl einzeln zu den verschiedensten Preisen je nach Schönheit und Seitenheit, ais in Suiten, meh den Krystallsystemen ausammengestellt:

34	Strick	П	15.	25	and .	54	Yark
I	-	-	50 .	50	_		-
150	-	_	Ido.	150	-	311	-
310	_	_	* telet	250	-	340	-

```
nordion, einzieln zu verschindenen Preisen, sowie in Sammlungen:
190 verschied, Species u. Variet, zu 30, 50 und 100 Mark,
150 Dugl. – 50, 50 – 150 –
                                                                            - 70, 150 - 250
- 125, 250 - 100
          3#
                                         Dock
           300
                                         DogL
```

nach dem Groth schen System geordnet, wenn bein anderes speciell gewänscht wird. Material zu opflochen, krystallographischen und chemischen Untersuchungen und

se vee Helzkrystelfmedellee voe

30 Stück zu 15 Mark, 30 Sc zu 35 M., 160 Sc zu 45 M., 675 St. zu 430 M.

Auf Verlangen werden auch Holzkrystallmodriie, weiche die im vorliegenden Lehrbuch gezeigte Earwickelung der Bonisdrie und Totarbodrie erfäntern, in beliebiger Vollständigkeit nach Lebereinkunft geliefert.

Strassburg L E. Steinstr. 34.

Dr. Carl Hintze.

Am der

chemischen Fabrik

des Unterzeichneten sind zu beziehen:

Klinstliche Krystalle aller organischen und anorganischen Verbindungen für krystallographisch-optische Präparate und Untersuchungen:

Specielle Collectionen sammtlicher im vorliegenden Werke erwähnten bliestlich krystallisirten Substanzen.

Zusammenstellungen der künstlichen Verbindungen, welche

Circularpolarisation, Oberfläckenfarben. Fluorescenz. **Phosphorescenz**

zeigen.

Görlitz.

Dr. Theodor Schuchardt.

Erläuterung der Tafeln.

Tafel I.

Interferenzerscheinungen der Krystalle im polarisirten Licht bei gekreu Nicols:

- Fig. 1. Kalkspath (einaxig);
- Fig. 2. Quarz (do., circul. pol.);
- Fig. 3, 4. Aragonit (rhombisch);
- Fig. 5. Brookit (do., Axenebenen f. Blau u. Roth gekreuzt);
- Fig. 6, 7. Gyps (geneigte Dispersion);
- Fig. 8, 9. Feldspath (horizontale Dispersion);
- Fig. 10, 11. Borax (gekreuzte Dispersion);
- Fig. 12, 13. Zweifach chromsaures Kalium (asymmetrisch).

Tafel II.

- Fig. 1. Wollaston'sches Reflexionsgoniometer;
- Fig. 2. Oertling'sche Centrir- und Justirvorrichtung;
- Fig. 3. Fuess'sches Reflexionsgoniometer mittl. Gr.;
- Fig. 4. Fuess'sche Centrir- und Justirvorrichtung;
- Fig. 5. Grösstes Fuess'sches Reflexionsgoniometer;
- Fig. 6, 7. Erhitzungsapparat zum vorigen.

Tafel III.

- Fig. 1. Verticales Polarisationsinstrument;
- Fig. 2, 3, 4. Stauroskop;
- Fig. 5. Axenwinkelapparat;
- Fig. 6. Oelgefäss;
- Fig. 7. Erhitzungsapparat;
- Fig. 8. Spiegelapparat f. Fig. 5;
- Fig. 9. Goniometer zum Krystallmessen;
- Fig. 40. zum Messen von Brechungsexponenten.

Verbesserungen und Zusätze.

- S. 40 Fig. 4 ist Curve I verzeichnet; sie muss so flach sein, dass xx' + xx'' = xx'''.
- S. 46 Z. 44 v. u. lies: "Radius a₁ e₁" statt "Radius a₁ e₀".
- S. 20 Z. 10 v. u. l. "Strahles P_1 " st. "Strahles P_2 ".
 - Z. 9 v. u. l. ,, $DA^{\prime\prime}$ st. ,, $DB^{\prime\prime}$.
- S. 49 letzte Z. nach "Axe steht" ergünze: "und beide Flächen gleiche Neigung gegen letztere haben".
- S. 61 Fig. 53 fehlen die Buchstaben A und B (oben und unten), an der strichpunktirten Geraden.
- S. 83 Z. 4 l. ,, XO Y" st. ,, XO Z".
- S. 195 Z. 19 l. ,,mit der, dazu normalen, sie halbirenden verticalen Symmetrieebene, und der den Winkel b² halbirenden Symmetrieebene, welche mit der vorigen 600 bildet, zu einem sphärischen Dreieck u. s. w." st. ,,mit der durch a₁ gehenden Haupt-Symmetrieebene und der dazu normalen Symmetrieebene b¹ b² zu einem sphärischen Dreieck u. s. w.".
- S. 221 Fig. 179 steht verkehrt (unterst zu oberst).
- S. 269 Z. 48 v. u. l. $(a:2a:-2a:\infty c)$ st. $(a:2a:-a:\infty c)$.
- S. 274 Z. 9 l. ,,bleiben" st. ,,bleibt".
- S. 279 Z. 10 l. "des Rhomboëders" st. "der Rhomboëder".
- S. 288 Z. 4 nach "erhält" erganze: "durch künstliche Darstellung".
- S. 289 Z. 5 l. ,, H8" st. ,, H2".
- S. 292 Z. 23, 24 lies:

- S. 293 Z. 10 l. ,, \alpha'' st. ,, \alpha''
 - Z. 41 l. ,,\%'' st. ,,\%''
 - Z. 29 (oben) l.,6" st.,18".
- S. 294 letzte Z. l. ,,drei Ebenen" st. ,,sechs Ebenen".

S. 302 Z. 14 v. u. l.
$$,, -\frac{\frac{5}{9}P\frac{5}{4}}{4}r^{11}$$
 st. $,, -\frac{\frac{8}{15}P\frac{8}{1}}{4}r^{11}$

- Z. 8 v. u. l.
$$\frac{5P\frac{5}{4}}{4}t^{11}$$
 st. $\frac{8P\frac{5}{4}}{4}t^{11}$

Die Differenz beruht auf einem Versehen in der cit. Originalarbeit (Berl. Akad. Ber. 4869).

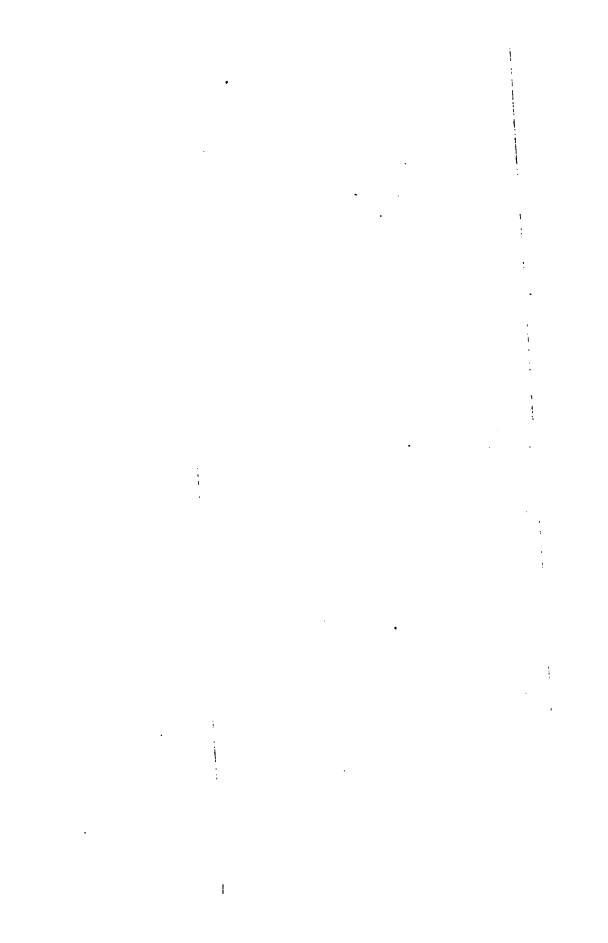
- S. 306 Z. 47 l. "die dihexagonalen Prismen" st. "die hexagonalen Prismen".
- S. 309 Fig. 345 steht verkehrt.

- Z. 3 v. u. l.
$$\frac{1}{\sqrt{2}}$$
, also st. $\frac{1}{\sqrt{2}}$ also .

- S. 318 Z. 11 v. u. l. ,,n" st. ,,m".
- S. 321 Z. 2 l. $\frac{1}{m}P$, derjenigen st. $\frac{1}{m}P$ derjenigen.

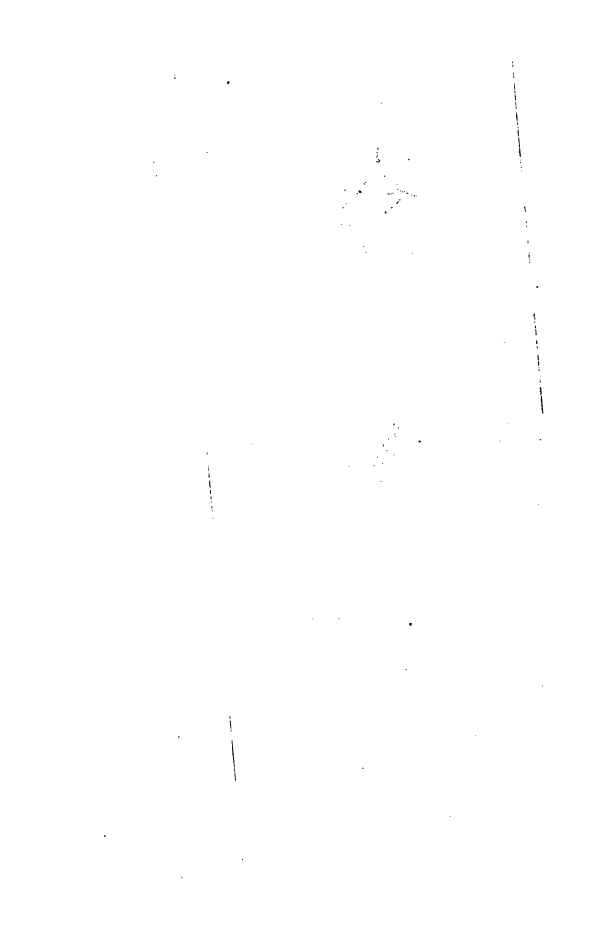
- S. 323 Z. 48 v. u. l. ,,Ann. d. mines [5] XI, 306" st. ,,a. a. O. 306".

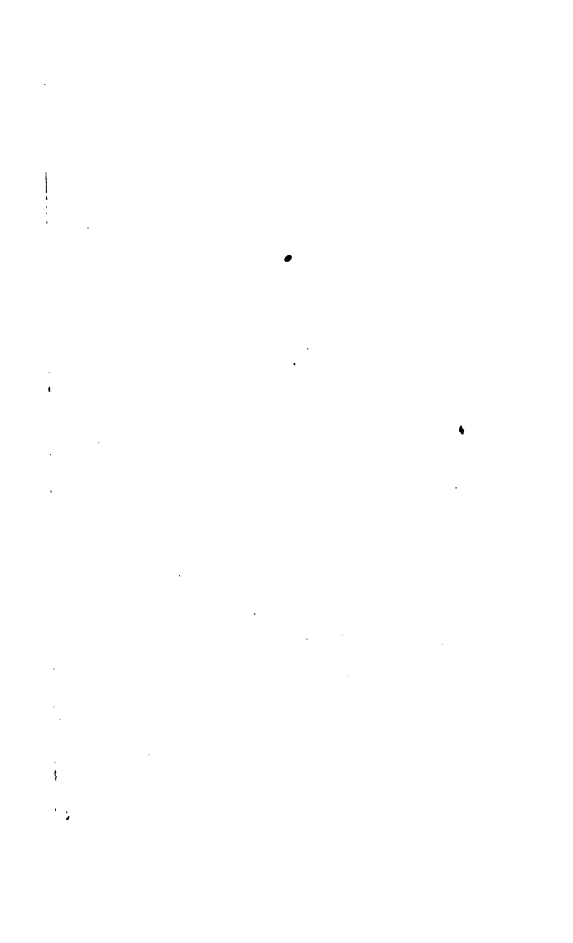
 letzte Z. l. ,,[30, 30]" st. ,,[03, 03]".
- S. 328 Z. 44 v. u. l. "bei den Fig. 384 dargestellten (+ und --)" st. "bei dem Fig. 384 dargestellten".
- S. 346 Z. 40 l. ,, $\bar{P}_{\frac{1}{2}}$ " st. ,, $P_{\frac{1}{2}}$ ".
- S. 364 Z. 47 l. ,,2 E" st. ,,2 e".
- S. 363 Z. 27 l. ,,450 55" st. ,,170 55".
- S. 365 Z. 20 l. ,,0.4660 : 4 : 0,5866" st. ,,0,4358 : 4 : 0,5722".
- S. 366 Z. 26 l. ,,560 58" st. ,,580 58".
- S. 374 Z. 26 l. ,,0,4372" st. ,,0,4296".
- S. 381 Z. 7 l. "Wahl der Axen" st. "Wahl der Axe".
- S. 401 Z. 8 l. ,,∞22" st. ,,∞22".
- S. 405 Z. 43 l. ,,540" st. ,,54"".
- S. 412 Z. 8 v. u. l. "Hemidomen" st. "Hemipyramiden".
- S. 426 erganze: Bromisatin, s. Grailich, krystall. opt. Unters. 180.



- S. 323 Z. 48 v. u. l. "Ann. d. mines [5] XI, 306" st. "a. a. O. 306".

 letzte Z. l. "[\$o, \$o]" st. "[o³, o³]".
- S. 338 Z. 44 v. u. l. "bei den Fig. 384 dargestellten (+ und --)" st. "bei dem Fig. 384 dargestellten".
- S. 846 Z. 40 l. ,, $\bar{P}_{\frac{1}{2}}$ " st. ,, $P_{\frac{1}{2}}$ ".
- S. 364 Z. 47 l. ,, 2 E" st. ,, 2 e".
- S. 363 Z. 27 l. ,,450 55" st. ,,170 55".
- S. 865 Z. 20 l. ,,0.4660: 4: 0,5866" st. ,,0,4858: 4: 0,5722".
- S. 366 Z. 26 l. ,,560 58" st. ,,580 58".
- S. 374 Z. 26 l. "0,4373" st. "0,4296".
- S. 381 Z. 7 l. "Wahl der Axen" st. "Wahl der Axe".
- S. 401 Z. 8 l ,,∞22" st. ,,∞22".
- S. 405 Z. 48 l. ,,540" st. ,,54".
- S. 412 Z. 8 v. u. l. "Hemidomen" st. "Hemipyramiden".
- S. 426 erganze: Bromisatin, s. Grailich, krystall. opt. Unters. 180.





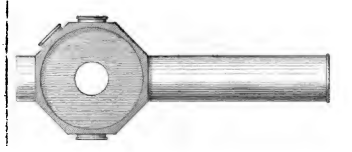
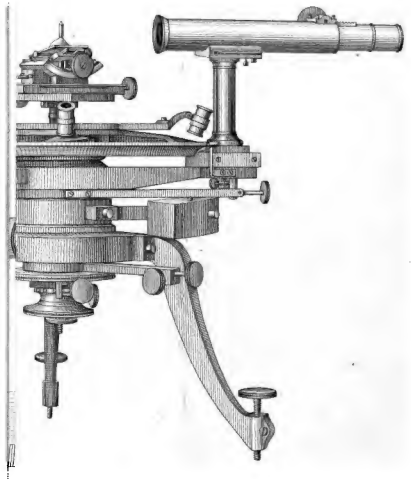
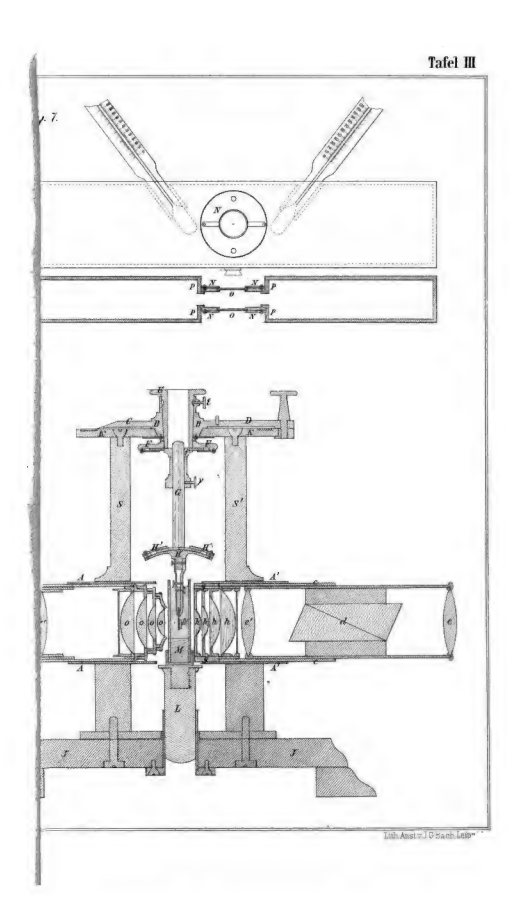


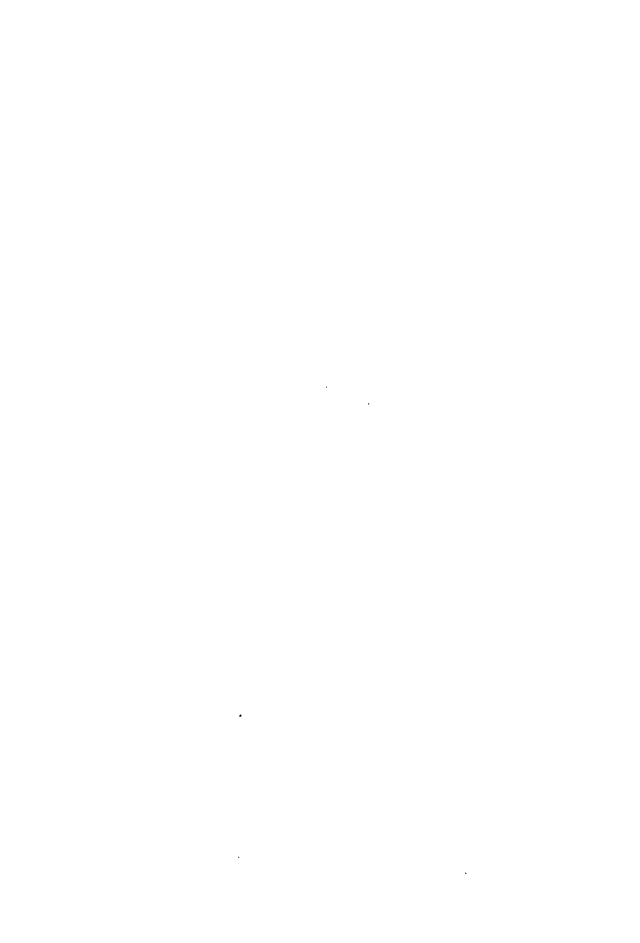
Fig. 5.



. •



. , • · . 1 . • 4² 1



. . .

